PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-259884

(43)Date of publication of application: 16.09.2003

(51)Int.CI.

C12N 15/09 A61K 35/76 A61K 38/46 A61K 39/395 A61K 48/00 A61P A61P A61P A61P 19/02 A61P 19/08 A61P 25/16 A61P 25/22 A61P 25/24 A61P 25/28 A61P 25/32 A61P 25/36 A61P 29/00 A61P 35/00 A61P 37/06 A61P 43/00 CO7K 16/40 C12N C12N C12N

(21)Application number : 2003-000628 (

(71)Applicant: KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

06.01.2003

(72)Inventor: MORIYAMA TATSUYA

(30)Priority

Priority number: 2002000281

Priority date : 07.01.2002

C12N 9/20 C12P 21/02 C12Q 1/02 C12Q 1/44 C12Q 1/68 G01N 33/15 G01N 33/50 G01N 33/53

Priority country: JP

(54) NEW POLYPEPTIDE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a polypeptide useful for exploration and development of

a therapeutic agent for diseases associated with a diacylglycerol (DG) lipase, a DNA encoding the polypeptide, an antibody recognizing the polypeptide and a method for utilizing the same. SOLUTION: The polypeptide is produced by obtaining the DNA encoding the polypeptide having a DG lipase activity from a human brain. The antibody recognizing the polypeptide is produced. The resultant polypeptide or antibody, etc., are used to construct a screening system for the therapeutic agent for the diseases associated with the DG lipase.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-259884 (P2003-259884A)

(43)公開日 平成15年9月16日(2003.9.16)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	FΙ			テーマコート*(参考)		
C 1 2 N	15/09	ZNA		A 6 1 K	35/76			2G045
A 6 1 K	35/76				39/395		D	4B024
	38/46						P	4B050
	39/395				48/00			4B063
				A 6 1 P	1/04			4B064
			審查請求	未請求請求	で項の数38	OL	(全 69 頁)	最終頁に続く

(21)出願番号 特願2003-628(P2003-628)

(22)出願日 平成15年1月6日(2003.1.6)

(31) 優先権主張番号 特願2002-281 (P2002-281)

(32) 優先日 平成14年1月7日(2002.1.7).

(33)優先権主張国 日本(JP)

特許法第30条第1項適用申請有り 平成13年8月25日 社団法人日本生化学会発行の「生化学 Vol. 73 N

o. 8 2001」に発表

(71)出願人 000001029

協和醗酵工業株式会社

東京都千代田区大手町1丁目6番1号

(72)発明者 森山 達哉

京都府宇治市五ヶ庄芝ノ東25-6

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 新規ポリペプチド

(57)【要約】

【課題】 DGリパーゼが関与する疾患の治療薬の探索 および開発に有用なポリペプチド、該ポリペプチドをコ ードするDNA、該ポリペプチドを認識する抗体、およ びこれらの利用方法を提供する。

【解決手段】 ヒト脳よりDGリパーゼ活性を有するポリペプチドをコードするDNAを取得し、該ポリペプチドおよび該ポリペプチドを認識する抗体を製造する。さらに、該ポリペプチドまたは該抗体等を用いて、DGリパーゼが関与する疾患の治療薬のスクリーニング系を構築する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号1または14で表されるアミノ 酸配列からなるポリペプチド。

【請求項2】 配列番号1または14で表されるアミノ酸配列において1以上のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加され、かつ配列番号1または14で表されるアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するアミノ酸配列を有し、かつジアシルグリセロールリパーゼ活性を有するポリペプチド。

【請求項3】 請求項1または2記載のポリペプチドを コードするDNA。

【請求項4】 配列番号2、3または15で表される塩 基配列からなるDNA。

【請求項5】 配列番号3または15で表される塩基配列と相補的な塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ配列番号3または15で表される塩基配列と80%以上の相同性を有する塩基配列を有し、かつジアシルグリセロールリパーゼ活性を有するポリペプチドをコードするDNA。

【請求項6】 請求項3~5のいずれか1項に記載のDNAの塩基配列と相補的な塩基配列を有するDNA。

【請求項7】 請求項3~6のいずれか1項に記載のDNAをベクターに組み込んで得られる組換え体ベクター

【請求項8】 請求項3~6のいずれか1項に記載のDNAと相同な配列からなるRNAをベクターに組み込んで得られる組換え体ベクター。

【請求項9】 請求項3~6のいずれか1項に記載のDNA、または請求項7記載の組換え体ベクターを保有する形質転換体。

【請求項10】 形質転換体が微生物、動物細胞、植物細胞および昆虫細胞からなる群より選ばれる形質転換体である、請求項9記載の形質転換体。

【請求項11】 形質転換体が、非ヒトトランスジェニック動物またはトランスジェニック植物である、請求項9記載の形質転換体。

【請求項12】 請求項3~6のいずれか1項に記載の DNAを欠損または変異させた非ヒトノックアウト動物。

【請求項13】 請求項9または10記載の形質転換体を培地に培養し、培養物中に請求項1または2記載のポリペプチドを生成蓄積させ、該培養物から該ポリペプチドを採取することを特徴とする、該ポリペプチドの製造方法。

【請求項14】 請求項11記載の非ヒトトランスジェニック動物を飼育し、請求項1または2記載のポリペプチドを該動物中に生成蓄積させ、該動物中より該ポリペプチドを採取することを特徴とする、該ポリペプチドの製造方法。

【請求項15】 請求項11記載のトランスジェニック

植物を栽培し、請求項1または2記載のポリペプチドを 該植物中に生成蓄積させ、該植物中より該ポリペプチド を採取することを特徴とする、該ポリペプチドの製造方 法。

【請求項16】 請求項3~6のいずれか1項に記載の DNAを用い、イン・ビトロ(<u>in vitro</u>)での転写・翻 訳系により請求項1または2記載のポリペプチドを合成 することを特徴とする、該ポリペプチドの製造方法。

【請求項17】 請求項3~6のいずれか1項に記載のDNA、または請求項3~6のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用いて、請求項1または2記載のポリペプチドをコードするDNAの発現を検出または定量する方法。

【請求項18】 請求項3~6のいずれか1項に記載のDNA、または請求項3~6のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用いて、請求項1または2記載のポリペプチドをコードするDNAの変異を検出または同定する方法。

【請求項19】 請求項3~6のいずれか1項に記載のDNA、または請求項3~6のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用いて、請求項1または2記載のポリペプチドをコードするDNAのプロモーター領域および/または転写制御領域を含むDNAを取得する方法。

【請求項20】 請求項3~6のいずれか1項に記載のDNA、または請求項3~6のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用いて、請求項1または2記載のポリペプチドをコードするDNAの転写またはmRNAの翻訳を抑制する方法。

【請求項21】 請求項1または2記載のポリペプチドを認識する抗体。

【請求項22】 請求項21記載の抗体を用いる、請求項1または2記載のポリペプチドの免疫学的検出法。

【請求項23】 請求項1または2記載のポリペプチドを含有する医薬。.

【請求項24】 医薬が精神分裂病、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、悪性腫瘍の予防および/または治療のための医薬である請求項23記載の医薬。

【請求項25】 請求項3~6のいずれか1項に記載のDNA、または請求項3~6のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを含有する医薬。

【請求項26】 医薬が、うつ病、不安、パーキンソン病、精神分裂病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依

存症、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、喘息、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、過食、肥満、アルコール依存症、悪性腫瘍の診断のための医薬である請求項25記載の医薬。

【請求項27】 医薬がうつ病、不安、パーキンソン病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息、過食、肥満、アルコール依存症の予防および/または治療のための医薬である請求項25記載の医薬。

【請求項28】 請求項7または8記載の組換え体ベクターを含有する医薬。

【請求項29】 医薬が精神分裂病、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、悪性腫瘍の予防および/または治療のための医薬である請求項28記載の医薬。

【請求項30】 請求項21記載の抗体を含有する医薬。

【請求項31】 医薬が、うつ病、不安、パーキンソン病、精神分裂病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、喘息、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、過食、肥満、アルコール依存症、悪性腫瘍の診断のための医薬である請求項30記載の医薬。

【請求項32】 医薬がうつ病、不安、パーキンソン病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息、過食、肥満、アルコール依存症の予防および/または治療のための医薬である請求項30記載の医薬。

【請求項33】 請求項1または2記載のポリペプチドと被験試料とを接触させ、被験試料による該ポリペプチドが有するジアシルグリセロールリパーゼ活性の変動を測定することを特徴とする、該ポリペプチドが有するジアシルグリセロールリパーゼ活性を変動させる化合物のスクリーニング方法。

【請求項34】 請求項1または2記載のポリペプチドを発現する細胞と被験試料とを接触させ、請求項21記載の抗体を用い、被験試料による該ポリペプチドの発現量の変動を定量することを特徴とする、該ポリペプチドをコードするDNAの発現を変動させる化合物のスクリーニング方法。

【請求項35】 請求項1または2記載のポリペプチドを発現する細胞と被験試料とを接触させ、請求項3~6のいずれか1項に記載のDNA、または請求項3~6のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用い、該ポリペプチドをコードするDNAの発現を定量することを特徴とする、該ポリペプチドをコードするDNAの発現を変動させる化合物のスクリーニング方法。

【請求項36】 請求項19記載の方法により取得されるプロモーター領域および/または転写制御領域を含む DNAと、該プロモーター領域および/または転写制御領域を含む DNAの下流に連結させたレポーター遺伝子とを含有するベクターを用いて動物細胞を形質転換し、該形質転換体と被験試料とを接触させ、該レポーター遺伝子の翻訳産物を定量することを特徴とする、該プロモーター領域および/または転写制御領域による請求項1または2記載のポリペプチドをコードするDNAの転写効率を変動させる化合物のスクリーニング方法。

【請求項37】 請求項11記載の非ヒトトランスジェニック動物に被験試料を投与し、請求項3~6のいずれか1項に記載のDNA、または請求項3~6のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用い、請求項1または2記載のポリペプチドをコードするDNAの発現を定量することを特徴とする、該ポリペプチドをコードするDNAの発現を変動させる化合物のスクリーニング方法。

【請求項38】 請求項33~37のいずれか1項に記載のスクリーニング方法により得られる化合物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ジアシルグリセロールリパーゼ活性を有するポリペプチド、該ポリペプチドをコードするDNA、該ポリペプチドを認識する抗体および該ポリペプチドの製造方法、ならびに、それらを用いた診断薬、治療薬のスクリーニング方法に関する。【OOO2】

【従来の技術】グリセロール骨格の2位にアラキドン酸を結合したモノアシルグリセロールである2ーアラキドノイルグリセロール(以下、2-AGと略す。)は機能性脂質分子の一つである(例えば、非特許文献 1 参照)。2-AGには、海馬における長期増強(LTP)抑制作用(例えば、非特許文献 2 参照)、脳損傷後における神経防護作用(例えば、非特許文献 3 参照)、培養神経細胞の保護作用(例えば、非特許文献 4 参照)、ならびに興奮性シナプス後電位(EPSP)の抑制作用(例えば、非特許文献 5 参照)が知られている。また、

パーキンソン病の動物モデルにおいては、淡蒼球における2ーAGの上昇が報告されている(例えば、非特許文献6参照)。また、2ーAGの免疫や炎症に関連する作用として、リンパ球からのインターロイキンー2(ILー2)の産生抑制作用(例えば、非特許文献7参照)、混合リンパ球反応の抑制作用、CD3抗体刺激によるT細胞増殖の抑制作用、リポ多糖刺激のB細胞増殖の抑制作用(例えば、非特許文献8参照)、およびマクロファージからの腫瘍壊死因子(TNFーα)の産生抑制作用(例えば、非特許文献9参照)が知られている。さらに、2ーAGの循環器系に対する作用として、血管から

の一酸化窒素産生の促進(例えば、非特許文献10参照)および血圧の低下作用が知られている(例えば、非特許文献11参照)。2-AGは、脳以外にも肝臓、脾臓、肺、腎臓等多くの組織で高濃度に産生されていることが知られている(例えば、非特許文献12参照)。これらのことから、2-AGは生体内で重要な役割をしていることが示唆されている。

【0003】2-AGは、マリファナの成分であるカンナビノイドが結合するカンナビノイド受容体に対する内因性のリガンドである(例えば、非特許文献13参照)。カンナビノイド受容体には中枢で主に発現しているカンナビノイド1受容体(CB1)と、末梢で主に発現しているカンナビノイド2受容体(CB2)が知られている(例えば、非特許文献14参照)。内因性のカンナビノイド受容体のリガンドとして報告されているNーパルミトイルエタノールアミン(N-palmitoylethanolamine)やアナンダミド(anandamide)はCB2には結合しないが、2-AGはCB2のリガンドとなることが明らかとなり、2-AGはCB2に対して最も重要な内因性のリガンドであることがわかった(例えば、非特許文献15参照)。

【0004】マリファナの成分でありカンナビノイド受 容体の作動薬のデルター9ーテトラヒドロカンナビノー ルは、ヒトにおいて鎮痛薬(例えば、非特許文献16参 照)として報告されているとともに、カンナビノイドの 1つであるナビロン(nabilone)は米国で化学療法時の鎮 吐剤ならびにエイズ患者の食欲増進剤として使われてい る。多発性硬化症のモデルにおいてはカンナビノイド受 容体作動薬を投与すると、振戦や痙攣が緩和された(例 えば、非特許文献17参照)。 CB1拮抗薬の作用とし ては、記憶障害を改善すること(例えば、非特許文献 1 8参照) やアルコールの摂取量を減弱させること (例え ば、非特許文献19参照)が報告されている。また、カ ンナビノイド受容体拮抗薬は、組織障害によって誘発さ れる痛みを増強することが報告されている(例えば、非 特許文献20参照)。肺における作用として、CB1の 刺激により気道の収縮が見られることが報告されている (例えば、非特許文献21参照)。末梢で主に発現して いるCB2は、免疫や炎症に広く関与していることが報 告されている(例えば、非特許文献14参照)。また、 カンナビノイド受容体の内因性リガンドは、種々の腫瘍 細胞の増殖や細胞増殖因子の産生に関係することが報告 されている(例えば、非特許文献22参照)。

【0005】2-AGの生成経路に関しては、イノシトールリン脂質から生成することが示唆されている。細胞が刺激を受けたとき、イノシトールリン脂質が分解されて生成したジアシルグリセロール(DG)は、プロテインキナーゼCの活性化を引き起こすが、その後、ジアシルグリセロールキナーゼやジアシルグリセロールリパーゼ(以下、DGリパーゼと略す。)によって代謝される

(例えば、非特許文献23参照)。このうち、DGリパーゼは、DGの1位の脂肪酸を加水分解する酵素である。イノシトールリン脂質は2位の位置に主にアラキドン酸を含有しているので、イノシトールリン脂質由ると2ーAGが生成す生のので、イノシトールリン脂質由ると2ーAGが生成す生ので、DGリパーゼが作用すると2ーAGが生成で生生体内における2ーAGが生成であり、脂質性情報伝達系における2年を変の有力な候補であり、脂質性情報伝達系における年本ンザイムの一つである(例えば、非特許文献24参照)。DGリパーゼはヒト血小板活性化時に作動する本体素はヒト血小板膜画分から初めて精製された(例えば、非特許文献26参照)。これらの知見は、DGリパーゼンイド受容体の内因性のリガンドである2年のカンナビノイド受容体の内因性のリガンドである。2年の1月11日である。11日では、DGリパロの生のは、DGリパロの生のでは、DGリパロのである。11日では、DGリパロのである。11日では、DGリパロのである。11日では、DGリパロのである。11日では、DGリパロのである。11日では、DGリパロのでは、DGリパロのでは、DGリパロのである。11日では、DGリパロのでは、DGリパロのである。11日では、DGリパロのでは、DGリアロのでは、DGリア

【0006】以上のことから、DGリパーゼ、活性促進 剤およびDGリパーゼ遺伝子の発現促進剤は2ーAGの 生合成を促進することで、精神分裂病、痛み、脳挫傷、 脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、悪性腫瘍等の予防ならびに治療に、DGリパーゼの遺伝子発現の抑制剤は、2ーAGの生合成を阻害することで、うつ病、不安、パーキンソン病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息、過食、肥満、アルコール依存症等の予防ならびに治療に用いることができる。

【0007】DGリパーゼをコードする遺伝子については、カビ由来のDGリパーゼ遺伝子(例えば、非特許文献27および非特許文献28参照)およびヒト由来のDGリパーゼcDNA(例えば、非特許文献29参照)が報告されている。

[0008]

【非特許文献 1 】 「ケミストリー・アンド・フィジックス・オブ・リピッズ (Chemistry and Physics of Lipids)」, (アイルランド), 2000年, 第108巻, 第1-2号, p. 89-106

[0009]

【非特許文献 2】「ネイチャー(Nature)」, (イギリス), 1997年, 第388巻, 第6644号, p. 773-778

[0010]

【非特許文献3】「ネイチャー (Nature)」, (イギリス), 2001年, 第413巻, 第6855号, p. 527-531

[0011]

【非特許文献4】「ニューロサイエンス・レターズ (Ne uroscience Letters)」, (アイルランド), 2000年, 第278巻, 第3号, p. 157-160

[0012]

【非特許文献5】「ナウニンーシュミーデベルグズ・ア

ーカイブス・オブ・ファーマコロジー (Naunyn-Schmied eberg's Archives of Pharmacology) 」, (ドイツ) 2000年, 第361巻, 第3号, p. 261-272【0013】

【非特許文献6】「ザ・FASEB・ジャーナル (The FASEB Journal)」, (米国), 2000年, 第14巻, 第10号, p. 1423-1431

[0014]

【非特許文献7】「モレキュラー・ファーマコロジー (Molecular Pharmacology)」, (米国), 1998 年, 第53巻, 第4号, p. 676-683

[0015]

【非特許文献 8】「ザ・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー・アンド・エクスペリメンタル・セラピューティクス (The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics)」、(米国)、1995年、第275巻、第2号、p. 529-536

[0016]

【非特許文献9】「ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー (European Journal of Pharmacology)」, (オランダ), 2000年, 第406巻, 第1号, p. R5-7

[0017]

【非特許文献10】「ファーマコロジカル・リサーチ (Pharmacological Research)」, (イギリス), 20 00年,第42巻,第4号, p. 317-322 【0018】

【非特許文献 1 1】「ハイパーテンション(Hypertension)」, (米国), 2000年, 第35巻, 第2号, p. 679-684

[0019]

【非特許文献12】「FEBS・レターズ (FEBS Lette rs)」, (オランダ), 1998年, 第429巻, 第2号, p. 152-156

[0020]

【非特許文献13】「パイオケミカル・アンド・パイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ (Bioche mical and Biophysical Research Communication s)」、(米国)、1995年、第215巻、第1号、p. 89-97

[0021]

【非特許文献14】「イムノロジー・トゥデイ(Immuno logy Today)」, (イギリス), 1998年, 第19巻, 第8号, p. 373-381

[0022]

【非特許文献 1 5 】 「ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー (The Journal of Biological Chemistry)」, (米国), 2000年,第275巻,第1号, p. 605-612

[0023]

【非特許文献 1 6 】「ヨーロピアン・アーカイブズ・オブ・サイキアトリー・アンド・クリニカル・ニューロサイエンス (European Archives of Psychiatry and Clinical Neuroscience)」、(ドイツ)、1990年、第249巻、第1号、p. 1-6

[0024]

【非特許文献17】「ネイチャー (Nature)」, (イギリス), 2000年, 第404巻, 第6773号, p. 84-87

[0025]

【非特許文献 1 8 】 「サイコファーマコロジー (Psycho pharmacology) 」, (ドイツ), 1996年, 第126巻, 第2号, p. 165-172

[0026]

【非特許文献19】「サイコファーマコロジー (Psycho pharmacology)」, (ドイツ), 1997年, 第132巻, 第1号, p. 104-106

[0027]

【非特許文献20】「ネイチャー(Nature)」, (イギリス), 1998年, 第394巻, 第6690号, p. 277-281

[0028]

【非特許文献21】「ネイチャー(Nature)」, (イギリス), 2000年, 第408巻, 第6808号, p. 96-101

[0029]

【非特許文献22】「プロスタグランジンズ・アンド・アザー・リピッド・メディエーターズ (Prostaglandins &: Other Lipid Mediators)」, (米国), 2000年,第61巻,第1-2号, p. 43-61

[0030]

【非特許文献23】「化学と生物」, 1992年, 第3 0巻, 第11号, p. 714-722

[0031]

【非特許文献 24】「化学と生物」,1999年,第37巻,第9号,p.564-566

[0032]

【非特許文献25】「バイオサイエンス、バイオテクノロジー、アンド・バイオケミストリー (Bioscience, Biotechnology, and Biochemistry)」、日本農芸化学会、1994年、58巻、第1号、p. 93-98 【0033】

【非特許文献26】「ジャーナル・オブ・バイオケミストリー (Journal of Biochemistry)」, 日本生化学会, 1999年, 125巻, 第6号, p. 1077-1085

[0034]

【非特許文献27】「パイオサイエンス、バイオテクノロジー、アンド・バイオケミストリー (Bioscience, Biotechnology, and Biochemistry)」、日本農芸化学

会, 1992年, 56巻, 第2号, p. 315-319 【0035】

【非特許文献28】「ジーン (Gene)」, (オランダ), 1991年, 第103巻, 第1号, p. 61-67

[0036]

【非特許文献29】森山達哉、他2名, 「ヒト膜結合型ジアシルグルセロールリパーゼのクローニングと発現解析」, 日本農芸化学会誌, 2001年, 第75巻, 臨時増刊号(2001年度大会講演要旨集), p93

[0037]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、うつ病、不安、パーキンソン病、精神分裂病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、喘息、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、過食、肥満、アルコール依存症、悪性腫瘍等の診断、予防および治療に有用な、新規なヒト由来DGリパーゼ、該蛋白質をコードするDNA、該蛋白質を認識する抗体、該蛋白質の製造方法およびこれらを用いた上記疾患の診断薬、予防薬および治療薬のスクリーニング方法等を提供することにある。

[0038]

【課題を解決するための手段】本発明は以下の (1) ~ (38) を提供するものである。

- (1) 配列番号1または14で表されるアミノ酸配列 からなるポリペプチド。
- (2) 配列番号 1 または 1 4 で表されるアミノ酸配列において 1 以上のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加され、かつ配列番号 1 または 1 4 で表されるアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するアミノ酸配列を有し、かつジアシルグリセロールリパーゼ活性を有するポリペプチド。

【0039】(3) (1)または(2)記載のポリペプチドをコードするDNA。

- (4) 配列番号2、3または15で表される塩基配列 からなるDNA。
- (5) 配列番号3または15で表される塩基配列と相補的な塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ配列番号3または15で表される塩基配列と80%以上の相同性を有する塩基配列を有し、かつジアシルグリセロールリパーゼ活性を有するポリペプチドをコードするDNA。

【 O O 4 O 】 (6) (3) ~ (5) のいずれか 1 項に 記載の D N A の塩基配列と相補的な塩基配列を有する D N A -

- (7) (3)~(6)のいずれか1項に記載のDNA をベクターに組み込んで得られる組換え体ベクター。
- (8) (3)~(6)のいずれか1項に記載のDNA と相同な配列からなるRNAをベクターに組み込んで得

られる組換え体ベクター。

【 O O 4 1 】 (9) (3) ~ (6) のいずれか 1 項に 記載の D N A、または (7) 記載の組換え体ベクターを 保有する形質転換体。

- (10) 形質転換体が微生物、動物細胞、植物細胞および昆虫細胞からなる群より選ばれる形質転換体である、(9) 記載の形質転換体。
- (11) 形質転換体が、非ヒトトランスジェニック動物またはトランスジェニック植物である、(9) 記載の 形質転換体。

【 O O 4 2 】 (12) (3) ~ (6) のいずれか1項に記載のDNAを欠損または変異させた非ヒトノックアウト動物。

(13) (9)または(10)記載の形質転換体を培地に培養し、培養物中に(1)または(2)記載のポリペプチドを生成蓄積させ、該培養物から該ポリペプチドを採取することを特徴とする、該ポリペプチドの製造方法。

【0043】(14) (11) 記載の非ヒトトランスジェニック動物を飼育し、(1) または(2) 記載のポリペプチドを該動物中に生成蓄積させ、該動物中より該ポリペプチドを採取することを特徴とする、該ポリペプチドの製造方法。

(15) (11) 記載のトランスジェニック植物を栽培し、(1) または(2) 記載のポリペプチドを該植物中に生成蓄積させ、該植物中より該ポリペプチドを採取することを特徴とする、該ポリペプチドの製造方法。

【0044】(16) (3)~(6)のいずれか1項に記載のDNAを用い、イン・ビトロ(<u>in vitro</u>)での転写・翻訳系により(1)または(2)記載のポリペプチドを合成することを特徴とする、該ポリペプチドの製造方法。

(17) (3) ~ (6) のいずれか 1 項に記載のDNA、または(3) ~ (6) のいずれか 1 項に記載のDNAの連続する少なくとも 15 塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用いて、(1) または(2) 記載のポリペプチドをコードするDNAの発現を検出および定量する方法。

【0045】(18) (3) ~ (6) のいずれか1項に記載のDNA、または(3) ~ (6) のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用いて、(1) または(2) 記載のポリペプチドをコードするDNAの変異を検出および同定する方法。

(19) (3) ~ (6) のいずれか1項に記載のDNA、または(3) ~ (6) のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用いて、(1) または(2) 記載のポリペプチドをコードするDNAのプロモーター領域および/または転写制御領域を含むDN

Aを取得する方法。

【0046】(20) (3)~(6)のいずれか1項に記載のDNA、または(3)~(6)のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用いて、(1)または(2)記載のポリペプチドをコードするDNAの転写またはmRNAの翻訳を抑制する方法。【0047】(21) (1)または(2)記載のポリペプチドを認識する抗体。

(22) (21) 記載の抗体を用いる、(1) または (2) 記載のポリペプチドの免疫学的検出法。

(23) (1) または(2) 記載のポリペプチドを含 有する医薬。

(24) 医薬が、精神分裂病、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、悪性腫瘍の予防および/または治療のための医薬である(23) 記載の医薬。

【0048】 (25) (3) ~ (6) のいずれか1項に記載のDNA、または(3) ~ (6) のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを含有する医薬。

(26) 医薬が、うつ病、不安、パーキンソン病、精神分裂病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、喘息、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、過食、肥満、アルコール依存症、悪性腫瘍の診断のための医薬である(25) 記載の医薬。

【0049】(27) 医薬が、うつ病、不安、パーキンソン病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息、過食、肥満、アルコール依存症の予防および/または治療のための医薬である(25)記載の医薬。

(28) (7) または(8) 記載の組換え体ベクター を含有する医薬。

(29) 医薬が、精神分裂病、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、悪性腫瘍の予防および/または治療のための医薬である(28) 記載の医薬。

【 O O 5 O 】 (3 O) (2 1) 記載の抗体を含有する 医薬。

(31) 医薬が、うつ病、不安、パーキンソン病、精神分裂病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、喘息、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、過食、肥満、アルコール依存症、悪性腫瘍の診断のための医薬である(30)記載の医薬。

【0051】(32) 医薬がうつ病、不安、パーキンソン病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息、過食、肥満、アルコール依存症の予防および/または治療のための医薬である(30)記載の医薬。

(33) (1) または(2) 記載のポリペプチドと被験試料とを接触させ、被験試料による該ポリペプチドが有するジアシルグリセロールリパーゼ活性の変動を測定することを特徴とする、該ポリペプチドが有するジアシルグリセロールリパーゼ活性を変動させる化合物のスクリーニング方法。

【0052】(34) (1)または(2)記載のポリペプチドを発現する細胞と被験試料とを接触させ、(21)記載の抗体を用い、被験試料による該ポリペプチドの発現量の変動を定量することを特徴とする、該ポリペプチドをコードするDNAの発現を変動させる化合物のスクリーニング方法。

(35) (1)または(2)記載のポリペプチドを発現する細胞と被験試料とを接触させ、(3)~(6)のいずれか1項に記載のDNA、または(3)~(6)のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用い、該ポリペプチドをコードするDNAの発現を定量することを特徴とする、該ポリペプチドをコードするDNAの発現を変動させる化合物のスクリーニング方法。

【0053】(36) (19) 記載の方法により取得されるプロモーター領域および/または転写制御領域を含むDNAと、該プロモーター領域および/または転写制御領域を含むDNAの下流に連結させたレポーター遺伝子とを含有するベクターを用いて動物細胞を形質転換し、該形質転換体と被験試料とを接触させ、該レポーター遺伝子の翻訳産物を定量することを特徴とする、該プロモーター領域および/または転写制御領域による

(1) または(2) 記載のポリペプチドをコードするDNAの転写効率を変動させる化合物のスクリーニング方法。

【0054】(37) (11) 記載の非ヒトトランスジェニック動物に被験試料を投与し、(3)~(6)のいずれか1項に記載のDNA、または(3)~(6)のいずれか1項に記載のDNAの連続する少なくとも15塩基以上の塩基配列を有するDNAまたはオリゴヌクレオチドを用い、(1)または(2) 記載のポリペプチドをコードするDNAの発現を定量することを特徴とする、該ポリペプチドをコードするDNAの発現を変動させる化合物のスクリーニング方法。

【0055】(38) (33)~(37)のいずれか 1項に記載のスクリーニング方法により得られる化合物。

[0056]

【発明の実施の形態】本発明のポリペプチドは、DGリ

パーゼ活性を有するポリペプチドであり、DGの1位の 脂肪酸を加水分解する酵素活性を有する。生体内におい ては、カンナビノイド受容体の内因性のリガンドである 2-AGの生合成に関わる重要な酵素である。従って、 本発明のポリペプチドは、2-AG産生の促進ならび に、2-AG産生酵素系の阻害剤および促進剤等の探 索、評価に利用することができる。

【0057】本発明のポリペプチドとしては、配列番号 1または14で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチド、配列番号1または14で表されるアミノ酸配列において1以上のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加され、かつ配列番号1または14で表されるアミノ酸配列とBLAST [J. Mol. Biol., 215, 403 (1990)] やFASTA [Methods Enzymol., 183, 63 (1990)] 等を用いて計算したときに、80%以上の相同性を有するポリペプチドをあげることができる。なお、配列番号14で表されるアミノ酸配列の1~171番目の配列を欠失した配列と一致する。

【 0058】本明細書に記載される相同性の数値は、特に明示した場合を除き、当業者に公知の相同性検索プログラムを用いて算出される数値であってよいが、塩基配列、アミノ酸配列については、好ましくはBLAST [J. Mol. Biol., 215, 403 (1990)] またはFASTA [Methods Enzymol., 183, 63 (1990)] においてデフォルト(初期設定)のパラメータを用いて算出される数値である。

【0059】配列番号1または14で表されるアミノ酸 配列において1以上のアミノ酸が欠失、置換または付加 されたアミノ酸配列からなり、かつDGリパーゼ活性を 有するポリペプチドは、Molecular Cloning, A Laborat ory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Lab oratory(1989)(以下、モレキュラー・クローニング第 2版と略す)、Current Protocols in Molecular Biolo gy, John Wiley &: Sons (1987-1997) (以下、カレント ・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー と略す)、Nucleic Acids Res., 10, 6487 (1982)、Pro c. Natl. Acad. Sci. USA, 79, 6409 (1982), Gene, 34, 315 (1985), Nucleic Acids Res., 13, 4431 (1985), Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 82, 488 (1985)等に記載 の部位特異的変異導入法を用いて、例えば配列番号1ま たは14で表されるアミノ酸配列を有するポリペプチド をコードするDNAに部位特異的変異を導入することに より、取得することができる。欠失、置換もしくは付加 されるアミノ酸の数は特に限定されないが、上記の部位 特異的変異法等の周知の方法により欠失、置換もしくは 付加できる程度の数であり、1個から数十個、好ましく は1~20個、より好ましくは1~10個、さらに好ま しくは1~5個である。

【0060】また、本発明のポリペプチドがDGリパーゼ活性を有するためには、配列番号1または14で表されるアミノ酸配列と、BLAST [J. Mol. Biol., <u>21</u>5, 403 (1990)] やFASTA [Methods Enzymol., <u>18</u>3. 63 (1990)] 等を用いて計算したときに、少なくとも80%以上、特に95%以上の相同性を有していることが好ましい。

【0061】配列番号1または14で表されるアミノ酸配列において1以上のアミノ酸が欠失、置換または付加されたアミノ酸配列からなり、かつDGリパーゼ活性を有するポリペプチドの例として、配列番号14で表されるアミノ酸配列のN末端にメチオニンを1つ付加した配列である配列番号20で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチド、配列番号1の1~171番目の配列中の任意の数および位置のアミノ酸を欠失させたアミノ酸配列からなるポリペプチドをあげることができる。

【0062】本発明のDNAは、本発明のポリペプチド をコードするDNA、例えば、配列番号1で表されるア ミノ酸配列からなるポリペプチドをコードする配列番号 2または3で表される塩基配列からなるDNA、配列番 号14で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを コードする配列番号15で表される塩基配列からなるD NAがあげられる。一般に1つのアミノ酸に対して複数 種の遺伝暗号が存在するため、配列番号2、3または1 5とは異なる塩基配列を有するDNAであっても本発明 のポリペプチドをコードしていれば本発明のDNAに含 まれる。さらに本発明のDNAは、配列番号3または1 5で表される塩基配列と相補的な塩基配列を有するDN Aとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、か つ配列番号3または15で表される塩基配列と80%以 上の相同性を有する塩基配列を有し、かつDGリパーゼ 活性を有するポリペプチドをコードするDNAも含まれ

【0063】ストリンジェントな条件下でハイブリダイ ズ可能なDNAとは、配列番号3または15で表される 塩基配列と相補的な塩基配列を有するDNAをプローブ として、コロニー・ハイブリダイゼーション法、プラー ク・ハイブリダイゼーション法あるいはサザンブロット ハイブリダイゼーション法等を用いることにより得られ るDNAを意味し、具体的には、コロニーあるいはプラ 一ク由来のDNAを固定化したフィルターを用いて、 0. 7~1. 0mo l/lの塩化ナトリウム存在下、6 5℃でハイブリダイゼーションを行った後、0.1~2 倍濃度のSSC溶液(1倍濃度のSSC溶液の組成は、 150mmo I / I 塩化ナトリウム、15mmo I / I クエン酸ナトリウムよりなる)を用い、65℃条件下で フィルターを洗浄することにより同定できるDNAをあ げることができる。ハイブリダイゼーションは、モレキ ュラー・クローニング第2版、カレント・プロトコール ズ・イン・モレキュラー・バイオロジー、DNA Cloning

1: Core Techniques, A Practical Approach, Second E dition, Oxford University (1995)等に記載されている方法に準じて行うことができる。ハイブリダイズ可能なDNAとして具体的には、BLAST [J. Mol. Biol., 215, 403 (1990)] やFASTA [Methods Enzymol., 183, 63 (1990)] 等を用いて計算したときに、配列番号3または15で表される塩基配列と少なくとも80%以上の相同性を有するDNA、好ましくは95%以上の相同性を有するDNAをあげることができる。

【0064】本発明のDNAには、上記に記載した本発明のポリペプチドをコードするDNAの塩基配列と相補的な塩基配列を有するDNAも含まれる。具体的には配列番号2、3または15で表わされる塩基配列と相補的な塩基配列を有するDNAをあげることができる。本発明のポリペプチドをコードするDNAとして得られるので、本発明のポリペプチドをコードするDNAの塩基配列を有するDNAを指標的な塩基配列を有するDNAを指標的な塩基配列を有するDNAを発明のポリペプチドをコードするDNAを急に冷却することにより、本発明のポリペプチドをコードするDNAを100℃で5分間熱した後、氷上できる。と本鎖DNAを100℃で5分間熱した後、氷上できる。

【0065】以下、本発明を詳細に説明する。

DNAの調製

(a) DGリパーゼホモログのcDNAのクローニング ヒトロGリパーゼのアミノ酸配列(配列番号4)に相同 性を有するヒト由来のアミノ酸配列を、SwissPr ot、PIR、PRF/SEQDB、GenPept等 のアミノ酸配列データペースに対して、BLASTある いはFASTAを用いて検索する。このようにして得ら れるアミノ酸配列として、ヒトの脳由来のKIAAO6 59 cDNA (DNA Res. 5, 169 (1998), GenBa n k 登録番号: AB014559、配列番号6] がコー ドするKIAAO659蛋白質のアミノ酸配列 (PRF /SEQDB番号:2417284BE、配列番号5) をあげることができる。したがって、KIAAO659 c DNAは配列番号4のアミノ酸配列とは別のアミノ 酸配列を有するDGリパーゼ(以下、DGリパーゼホモ ログと呼ぶ)をコードするcDNAと考えられるが、蛋 白質のコード領域の途中から下流の領域しか含まない非 完全長のcDNAである。完全長のcDNAの塩基配列 は、KIAAO659 cDNAの塩基配列の情報をも とに、KIAAO659 cDNAよりも5'側の領域 を含むcDNA断片を単離し、その塩基配列とKIAA 0659 cDNAの塩基配列から明らかにすることが

【0066】KIAA0659 cDNAよりも5'側の領域を含むcDNA断片は、ヒト脳由来のcDNAあるいはcDNAライブラリーをテンプレートにして、c

DNAの5、端に付加したアダプターあるいはcDNAライブラリーのベクターの塩基配列に特異的なプライマーとKIAAO659 cDNAの塩基配列の一部分と相補的な配列を有するKIAAO659特異的なプライマーを用いてPCRを行う、5、一RACE (rapid amplification of cDNA ends) 法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85, 8998 (1988)] により単離することができる。ヒト脳cDNAとしては、オリゴキャップ法 [Gene, 138, 171 (1994)] により合成したヒト脳cDNA、例えばキャップサイトcDNAdT (Cap Site cDNAdT、ニッポンジーン社) が好ましい。

【0067】得られたcDNA断片の塩基配列を、PR ISM3700(アプライドバイオシステムズ社製)等 のDNAシークエンサーを用いて、その塩基配列を解析 し、KIAAO659 cDNAの塩基配列と合わせる ことにより、KIAAO659の完全長cDNAの塩基 配列(配列番号2) および該 c D N A がコードする D G リパーゼホモログのアミノ酸配列(配列番号1)を明ら かにすることができる。得られたKIAAO659の完 全長cDNAの塩基配列をもとに設計したプライマーを 用いて、ヒト脳由来のcDNAをテンプレートにして、 DGリパーゼホモログをコードするDNAを、PCRに より増幅し、単離することができる。プライマーとして は、例えば配列番号3で表わされる塩基配列の1~30 番目に相当する塩基配列からなるDNAおよび配列番号 3で表わされる塩基配列の3100~3129番目に相 当する塩基配列と相補的な塩基配列からなるDNA、あ るいは配列番号2で表わされる塩基配列の1~30番目 に相当する塩基配列からなるDNAおよび配列番号2で 表わされる塩基配列の5731~5760番目に相当す る塩基配列と相補的な塩基配列からなるDNAをあげる ことができる。

【0068】以上のようにして得られるヒトのDGリパ ーゼホモログをコードするDNAとして、配列番号2で 表わされる塩基配列を有するDNA、配列番号3で表わ される塩基配列(配列番号2で表わされる塩基配列の1 22~3250番目の配列に相当する)を有するDNA をあげることができる。これらのDNAがコードするヒ トのDGリパーゼホモログとして配列番号1で表わされ るアミノ酸配列を有するポリペプチドをあげることがで きる。また、(b)に後述するように配列番号15で表 わされる塩基配列(配列番号3で表わされる塩基配列の 514~3100番目の配列に相当する) を有するDN Aも本発明のポリペプチドをコードするDNAに含まれ る。配列番号15で表わされる塩基配列がコードする、 配列番号14で表されるアミノ酸配列を有するポリペプ チドはDGリパーゼ活性を有し、本発明のポリペプチド に含まれる。

【0069】ヒト以外の由来のDGリパーゼホモログをコードするDNAは、ヒト以外の生物のcDNAライブ

ラリーを作製し、以上のようにして得られたヒトDGリ パーゼホモログをコードするDNAをプローブにして、 ストリンジェントな条件下でプラークハイブリダイゼー ションやコロニーハイブリダイゼーションを行い、ハイ ブリダイズするポジティブなcDNAクローンとして得 ることができる。cDNAライブラリーの作製およびプ ラークハイブリダイゼーションやコロニーハイブリダイ ゼーションはモレキュラークローニング第2版に記載の 方法により行うことができる。また、GenBank等 の塩基配列データベース上から、配列番号2の塩基配列 あるいは配列番号2の塩基配列と相補的な塩基配列と連 続する150bp以上の領域で80%以上の相同性を有 するヒト以外の生物のDNAの配列を相同性検索によっ て検索し、得られた塩基配列を有するDNA断片を、そ の生物のcDNAをテンプレートにしたPCRによって 増幅し単離する。この断片をプローブにしてその生物の cDNAライブラリーに対して、ストリンジェントな条 件下でプラークハイブリダイゼーションやコロニーハイ ブリダイゼーションを行うことによっても、ハイブリダ イズするポジティブなcDNAクローンとして得ること ができる。得られたcDNAクローンが不完全長でDG リパーゼホモログ全体をコードしていないと考えられる 場合は、5'-RACEあるいは3'-RACEによ り、さらに5、側、3、側の領域を含む c D N A 断片を 得ることができる。配列番号2の塩基配列あるいは配列 番号2の塩基配列と相補的な塩基配列と連続する150 bp以上の領域で80%以上の相同性を有するヒト以外 の生物のDNAの配列としては、マウス新生児肝臓cD NAクローンの配列(GenBankアクセッション番 号:BG061268)、マウスcDNAクローンの配 列(GenBankアクセッション番号: AW4572 80)、マウスcDNAクローンの配列(GenBan kアクセッション番号: BF539611)、ニワトリ 脳下垂体/視床下部/松果体cDNAクローンの配列 (GenBankアクセッション番号: BI39433 5)、ブタcDNAクローンの配列(GenBankア クセッション番号: BG833997)、ラットcDN Aクローンの配列(GenBankアクセッション番 号: A I O 3 O 9 8 9) 等をあげることができる。 【OO70】(b)部分断片およびオリゴヌクレオチド

の調製 上述の方法で取得した本発明のDNAの塩基配列情報に 基づいて、アプライド・バイオシステムズ(Applied Bi

osystems)社等のDNA合成機により、本発明のDNA の連続した少なくとも15塩基以上の塩基配列を有す る、センス・ヌクレオチド、アンチセンス・ヌクレオチ ド等のオリゴヌクレオチドを調製することができる。

【0071】また、本発明のDNAの塩基配列の任意の部分配列を選び、この部分配列の5′末端の20塩基の配列を有するDNAおよび部分配列の3′端の20塩基

の配列と相補的な配列を有するDNAをDNA合成機を用いて作製し、これらのDNAをプライマーとして、配列番号2で表わされる塩基配列を有するDNAをテンプレートとしたPCR(polymerase chain reaction)により、選択した任意の部分配列を有するDNAを増幅し、単離することができる。PCRはモレキュラー・クローニング第2版に記載の方法で行うことができる。また、2kb以上の長い断片は、TaKaRa EX Taq、TaKaRa LA Taq(いずれも宝酒造社製)等の耐熱性DNAポリメラーゼを用いたLA PCRにより、通常の、TaqDNAポリメラーゼを用いたLA PCRによりも効率的に増幅することができる。また、本発明のDNAを適当な制限酵素で切断後、切断された断片を単離することにより、部分断片を得ることもできる。

【0072】また、これらの部分断片がコードするDG リパーゼの部分長ポリペプチドを、下記2. に記載した 方法に準じて、宿主細胞で発現させ、該部分長ポリペプ チドがDGリパーゼ活性を有しているかを調べ、DGリ パーゼ活性を有していた場合は、この部分断片は本発明 のポリペプチドをコードするDNAに含まれる。このよ うな本発明のポリペプチドをコードするDNAである、 配列番号2で表される塩基配列を有するDNAの部分断 片として、配列番号15で表される塩基配列を有するD NAをあげることができる。配列番号15で表される塩 基配列を有するDNAは、配列番号15で表わされる塩 基配列の1~30番目に相当する塩基配列からなるDN Aおよび配列番号15で表わされる塩基配列の2587 ~2616番目に相当する塩基配列と相補的な塩基配列 からなるDNAをプライマーとしたPCRにより、調製 することができる。

【0073】該オリゴヌクレオチドとしては、本発明の DNAの有する塩基配列中の連続した15~60塩基、 好ましくは20~60塩基と同じ配列を有するDNAを あげることができる。PCRのプライマーとして用いる 場合には、融解温度(Tm)および塩基数が極端に変わる ことのない1組のオリゴクレオチドが好ましい。例え ば、PCRのセンスプライマーとして用いることのでき るセンス・ヌクレオチドとして、配列番号11に示す塩 基配列(配列番号2の塩基配列の1496~1521番 目に相当する)、配列番号16に示す塩基配列(配列番 号2の塩基配列の619~648番目に相当する)を有 するDNA、PCRのアンチセンスプライマーとして用 いることのできるアンチセンス・ヌクレオチドとして、 配列番号12に示す塩基配列(配列番号2の塩基配列の 2284~2308番目と相補的な塩基配列に相当す る)を有するDNA、配列番号17に示す塩基配列(配 列番号2の塩基配列の3244~3268番目と相補的 な塩基配列に相当する)を有するDNAをあげることが

【0074】さらに、これらオリゴヌクレオチドの誘導

体(以下、オリゴヌクレオチド誘導体という)もオリゴ ヌクレオチドとして利用することができる。該オリゴヌ クレオチド誘導体としては、オリゴヌクレオチド中のリ ン酸ジェステル結合がホスフォロチオエート結合に変換 されたオリゴヌクレオチド誘導体、オリゴヌクレオチド 中のリン酸ジエステル結合がN3'-P5'ホスフォア ミデート結合に変換されたオリゴヌクレオチド誘導体、 オリゴヌクレオチド中のリボースとリン酸ジエステル結 合がペプチド核酸結合に変換されたオリゴヌクレオチド 誘導体、オリゴヌクレオチド中のウラシルがC-5プロ ピニルウラシルで置換されたオリゴヌクレオチド誘導 体、オリゴヌクレオチド中のウラシルがC-5チアゾー ルウラシルで置換されたオリゴヌクレオチド誘導体、オ リゴヌクレオチド中のシトシンがC-5プロピニルシト シンで置換されたオリゴヌクレオチド誘導体、オリゴヌ クレオチド中のシトシンがフェノキサジン修飾シトシン (phenoxazine-modified cytosine) で置換されたオリゴ ヌクレオチド誘導体、オリゴヌクレオチド中のリボース が2′-〇一プロピルリボースで置換されたオリゴヌク レオチド誘導体、あるいはオリゴヌクレオチド中のリボ ースが2'ーメトキシエトキシリボースで置換されたオ リゴヌクレオチド誘導体等をあげることができる〔細胞 工学, 16, 1463 (1997)]。

【0075】 2. 本発明のポリペプチドの製造 以下に本発明のポリペプチドの製造法について述べる。

は下に本発明のボリペプチドの製造法について述べる。 【0076】本発明のポリペプチドは、モレキュラー・クローニング第2版やカレント・プロトコールズ・法等を用い、例えば以下の方法により、本発明のDNAを宿主細胞中で発現させて、製造することができる。上記1.の記載の方法で、本発明のポリペプチドをコードするのNAから、該ポリペプチドをコードする部分を号14で表されるアミノ酸配列を有するポリペプチドのようにNAがメチオニンでないポリペプチドを発現させる場合は、DNA断片をPCRを用いて調製する際に、該ポリペプチドをコードする領域の5'末端に開始コドン(ATG)が付加するように、センスプライマーの設計を工夫することが好ましい。

【0077】また、必要に応じて、本発明のポリペプチドをコードする部分の塩基配列を、宿主細胞の発現に最適なコドンとなるように塩基を置換したDNAを調製する。該DNAは本発明のポリペプチドの効率的製造に有用である。該DNA断片、または全長cDNAを適当な発現ベクターのプロモーターの下流に挿入することにより、組換え体ベクターを作製する。

【0078】 該組換え体ベクターを、該発現ベクターに 適合した宿主細胞に導入する。宿主細胞としては、細 菌、酵母、動物細胞、昆虫細胞、植物細胞等、目的とす る遺伝子を発現できるものであればいずれも用いること ができる。発現ベクターとしては、上記宿主細胞において自立複製可能ないしは染色体中への組込が可能で、本発明のポリペプチドをコードするDNAを転写できる位置にプロモーターを含有しているものが用いられる。

【〇〇79】細菌等の原核生物を宿主細胞として用いる場合は、本発明のポリペプチドをコードするDNAを含有してなる組換えベクターは原核生物中で自立複製可能であると同時に、プロモーター、リボソーム結合配列、本発明のDNA、転写終結配列より構成されたベクターであることが好ましい。プロモーターを制御する遺伝子が含まれていてもよい。

【OO80】発現ベクターとしては、例えば、pKK223-3 〔アマシャム・パイオサイエンス(Amersham Bioscienc es) 社製]、pSE280〔インビトロジェン(Invitrogen) 製】、pKYP10 (特開昭58-110600) 、pKYP200 [Agric. B iol. Chem., 48, 669 (1984)], pLSA1 [Agric. Biol. Chem., 53, 277 (1989)], pGEL1 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 82, 4306 (1985)], pBluescript II SK(-) 〔ストラタジーン(STRATAGENE)社製〕、pTrs30〔Esch erichia coli JM109/pTrS30 (FERM BP-5407) より調 製]、pTrs32 (Escherichia coli JM109/pTrS32 (FERM BP-5408) より調製)、pGHA2 (Escherichia coli IGHA2 (FERM BP-400) より調製、特開昭60-221091] 、pGKA2 [Escherichia coli IGKA2 (FERM BP-6798) より調製、 特開昭60-221091)、pTerm2 (US4686191、US4939094、U \$5160735) , pSupex, pUB110, pTP5, pC194, pEG400 [J. Bacteriol., <u>172</u>, 2392 (1990)] 、pGEX-5X-3 (ア マシャム・パイオサイエンス社製)、pET14 (ノバジェ ン(Novagen)社製〕等をあげることができる。

【0081】プロモーターとしては、宿主細胞中で機能するものであればいかなるものでもよい。例えば、trpプロモーター(P_{trp})、 \underline{lac} プロモーター、 P_L プロモーター、 P_R プロモーター、 T_R プロモーター等の、大腸菌やファージ等に由来するプロモーターをあげることができる。また T_R できる。また T_R の直列させたプロモーター(T_R 0)、 T_R 0 に T_R 1 に T_R 1 に T_R 2 に T_R 3 に T_R 4 に T_R 5 に T_R 6 に T_R 7 に T_R 7 に T_R 7 に T_R 7 に T_R 9 に T

【0082】リボソーム結合配列であるシャインーダルガノ(Shine-Dalgarno)配列と開始コドンとの間を適当な距離(例えば6~18塩基)に調節したプラスミドを用いることが好ましい。本発明の組換えベクターにおいては、本発明のDNAの発現には転写終結配列は必ずしも必要ではないが、構造遺伝子の直下に転写終結配列を配置することが好ましい。

【 O O 8 3】宿主細胞としては、エシェリヒア属、セラチア属、バチルス属、ブレビバクテリウム属、コリネバクテリウム属、ミクロバクテリウム属、シュードモナス属等に属する微生物、例えば、<u>Escherichia coli</u> XL1-B lue、Escherichia coli D

H1, Escherichia coli MC1000, Escherichia coli KY32 76. Escherichia coli W1485. Escherichia coli JM10 9. Escherichia coli HB101. Escherichia coli No. 4 9. Escherichia coli W3110. Escherichia coli G169 8. Escherichia coli TB1. Serratia ficaria. Serrati a fonticola, Serratia liquefaciens, Serratia marce scens, Bacillus subtilis, Bacillus amyloliquefacie ns. Brevibacterium ammoniagenes. Brevibacterium im mariophilum ATCC14068、Brevibacterium saccharolyti cum ATCC14066, Brevibacterium flavum ATCC14067, Br evibacterium lactofermentum ATCC13869, Corynebacte rium glutamicum ATCC13032, Corynebacterium glutami cum ATCC13869, Corynebacterium acetoacidophilum AT CC13870, Microbacterium ammoniaphilum ATCC15354, P seudomonas putida 、Pseudomonas sp. D-0110等をあげ ることができる。

【 O O 8 4 】組換え体ベクターの導入方法としては、上記宿主細胞へ D N A を導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、カルシウムイオンを用いる方法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 69, 2110 (1972)]、プロトプラスト法 (特開昭63-2483942)、またはGene, 17, 107 (1982)やMol. Gen. Genet., 168, 111 (1979)に記載の方法等をあげることができる。

【 O O 8 5 】酵母を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、YEP13(ATCC37115)、YEp2 4(ATCC37051)、YCp50(ATCC37419)、pHS19、pHS15等をあげることができる。プロモーターとしては、酵母菌株中で発現できるものであればいずれのものを用いてもよく、例えば、ヘキソースキナーゼ等の解糖系の遺伝子のプロモーター、PHO5プロモーター、PGKプロモーター、GAPプロモーター、ADHプロモーター、gal 1プロモーター、gal 1プロモーター、Bal 1プロモーター、CUP 1プロモーター・デプロモーター、MFα1プロモーター、CUP 1プロモーター等をあげることができる。

【 O O 8 6】宿主細胞としては、<u>Saccharomyces</u>属、<u>Schizosaccharomyces</u>属、<u>Kluyveromyces</u>属、<u>Trichosporon</u>属、<u>Schwanniomyces</u>属、<u>Pichia</u>属、<u>Candida</u>属等に属する微生物、例えば、<u>Saccharomyces cerevisiae</u>、<u>Schizosaccharomyces pombe</u>、<u>Kluyveromyces lactis</u>、<u>Trichosporon pullulans</u>、<u>Schwanniomyces alluvius</u>、<u>Candidautilis</u>等をあげることができる。

【 O O 8 7 】 組換えベクターの導入方法としては、酵母に D N A を導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、エレクトロポレーション法 [Methods En zymol., 194, 182 (1990)]、スフェロプラスト法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 75, 1929 (1978)]、酢酸リチウム法 [J. Bacteriol., 153, 163 (1983)]、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 75, 1929 (1978) 記載の方法等をあげることができる。

【0088】動物細胞を宿主として用いる場合には、発

現ベクターとして、例えば、pcDNA3.1(+) (インビトロジェン社製)、pcDNA3.1/Hygro(-) (インビトロジェン社製)、pAGE107 [特開平3-22、Cytotechnology, 3, 133 (1990)]、pAS3-3 (特開平2-227075)、pCDM8 [Nature, 329, 840 (1987)]、pREP4 (インビトロジェン社製)、pAGE103 [J. Biochem., 101, 1307 (1987)]、pAGE210等をあげることができる。

【0089】プロモーターとしては、動物細胞中で機能するものであればいずれも用いることができ、例えば、サイトメガロウイルス(CMV)の IE (immediate early) 遺伝子のプロモーター、SV40の初期プロモーター、VP0のプロモーター、VP0のプロモーター、VP0のプロモーター、VP0のできる。また、VP0の VP1 E遺伝子のエンハンサーをプロモーターと共に用いてもよい。

【0090】宿主細胞としては、ヒトの細胞であるナマルバ(Namalwa)細胞、サルの細胞であるCOS-1細胞(ATCC番号 CRL-1650)、チャイニーズ・ハムスターの細胞であるCHO細胞、HBT5637(特開昭63-299)等をあげることができる。動物細胞への組換えベクターの導入方法としては、動物細胞にDNAを導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、エレクトロポレーション法〔Cytotechnology、3、133(1990)〕、リン酸カルシウム法(特開平2-227075)、リポフェクション法〔Proc. Natl. Acad. Sci. USA、84、7413(1987)〕、Virology、52、456(1973)に記載の方法等をあげることができる。【0091】昆虫細胞を宿主として用いる場合には、例えばカレント・プロトコールブ・イン・エレキューー

えばカレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー、Baculovirus Expression Vectors, A La boratory Manual, W. H. Freeman and Company, New York (1992)、Bio/Technology(N. Y.), 6, 47 (1988)等に記載された方法によって、ポリペプチドを発現することができる。

【0092】即ち、組換え遺伝子導入ベクターおよびバキュロウイルスを昆虫細胞に共導入して昆虫細胞培養上清中に組換えウイルスを得た後、さらに組換えウイルスを昆虫細胞に感染させ、ポリペプチドを発現させることができる。該方法において用いられる遺伝子導入ベクターとしては、例えば、pVL1392、pVL1393、pBlueBaclll(共にインビトロジェン社製)等をあげることができる。

【 O O 9 3】 バキュロウイルスとしては、例えば、夜盗 蛾科昆虫に感染するウイルスであるアウトグラファ・カ リフォルニカ・ヌクレアー・ポリヘドロシス・ウイルス (<u>Autographa californica</u> nuclear polyhedrosis viru s) 等を用いることができる。昆虫細胞としては、<u>Spodop</u> <u>tera frugiperda</u>の卵巣細胞であるSf9、Sf21 [共にBacu lovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual, W. H. Freeman and Company, New York (1992)]、<u>Tric</u> <u>hoplusia ni</u>の卵巣細胞であるHigh 5(インビトロジェン社製)等を用いることができる。

【 O O 9 4 】組換えウイルスを調製するための、昆虫細胞への上記組換え遺伝子導入ベクターと上記パキュロウイルスの共導入方法としては、例えば、リン酸カルシウム法(特開平2-227075)、リポフェクション法〔Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84, 7413 (1987)〕等をあげることができる。植物細胞を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、Tiプラスミド、タパコモザイクウイルスベクター等をあげることができる。

【0095】プロモーターとしては、植物細胞中で発現できるものであればいずれのものを用いてもよく、例えば、カリフラワーモザイクウイルスの35Sプロモーター、イネアクチン1プロモーター等をあげることができる。宿主細胞としては、タバコ、ジャガイモ、トマト、ニンジン、ダイズ、アブラナ、アルファルファ、イネ、コムギ、オオムギ等の植物細胞等をあげることができる。

【0096】組換えベクターの導入方法としては、植物細胞にDNAを導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、アグロバクテリウム(Agrobacterium)(特開昭59-140885、特開昭60-70080、W094/00977)、エレクトロポレーション法(特開昭60-251887)、パーティクルガン(遺伝子銃)を用いる方法(特許第2606856、特許第2517813)等をあげることができる。

【 O O 9 7 】遺伝子を導入した植物の細胞や器官は、ジャーファーメンターを用いて大量培養することができる。また、遺伝子導入した植物細胞を再分化させることにより、遺伝子が導入された植物個体(トランスジェニック植物)を造成することもできる。動物個体を用いて本発明のポリペプチドを生産することもできる。例えば、公知の方法 [Am. J. Clin. Nutr., 63, 639S (1996)、Am. J. Clin. Nutr., 63, 627S (1996)、Bio/Technology (N. Y.), 9, 830 (1991)] に準じて、遺伝子を導入した動物中に本発明のポリペプチドを生産することができる。

【0098】プロモーターとしては、動物で発現できるものであればいずれも用いることができるが、例えば、乳腺細胞特異的なプロモーターである α カゼインプロモーター、 β カゼインプロモーター、 β ラクトグロブリンプロモーター、ホエー酸性プロテインプロモーター等が好適に用いられる。遺伝子の発現方法としては、直接発現以外に、モレキュラー・クローニング第2版に記載されている方法等に準じて、分泌生産、融合タンパク質発現等を行うことができる。

【0099】酵母、動物細胞、昆虫細胞または植物細胞により発現させた場合には、糖あるいは糖鎖が付加され

たポリペプチドを得ることができる。以上のようにして 得られる本発明の形質転換体を培地に培養し、培養物中 に本発明のポリペプチドを生成蓄積させ、該培養物から 採取することにより、本発明のポリペプチドを製造する ことができる。

【 0 1 0 0 】 本発明の形質転換体を培地に培養する方法は、宿主の培養に用いられる通常の方法に従って行うことができる。本発明の形質転換体が大腸菌等の原核生物あるいは酵母等の真核生物を宿主として得られた形質転換体である場合、該形質転換体を培養する培地として、該形質転換体が資化し得る炭素源、窒素源、無機塩類等を含有し、該形質転換体の培養を効率的に行える培地であれば天然培地、合成培地のいずれを用いてもよい。

【0102】無機塩としては、リン酸二水素カリウム、リン酸水素ニカリウム、リン酸マグネシウム、硫酸マグネシウム、硫酸マンガン、硫酸銅、炭酸カルシウム等を用いることができる。培養は、振盪培養または深部通気攪拌培養等の好気的条件下で行う。培養温度は15~40℃がよく、培養時間は、通常16時間~7日間である。培養中のpHは3.0~9.0に保持することが好ましい。pHの調整は、無機または有機の酸、アルカリ溶液、尿素、炭酸カルシウム、アンモニア等を用いて行う。

【 0 1 0 3 】また、培養中必要に応じて、アンピシリンやテトラサイクリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。プロモーターとして誘導性のプロモーターを用いた組換えベクターで形質転換した微生物を培養するときには、必要に応じてインデューサーを培地に添加してもよい。例えば、lacプロモーターを用いた組換えベクターで形質転換した微生物を培養するときにはイソプロピルーβーローチオガラクトピラノシド等を、trpプロモーターを用いた組換えベクターで形質転換した微生物を培養するときにはインドールアクリル酸等を培地に添加してもよい。

【 O 1 O 4 】動物細胞を宿主として得られた形質転換体 を培養する培地としては、一般に使用されている R P M I 1 6 4 O 培地 [J. A. M. A., 199, 519 (1967)]、イ ーグル (Eagle) のMEM培地 [Science, 122, 501 (19 52)]、ダルベッコ改変MEM培地 [Virology, 8, 396 (1959)]、199培地 [Proc. Soc. Exp. Biol. Med., 73, 1 (1950)] またはこれら培地に牛胎児血清等を添加した培地等を用いることができる。

【0105】培養は、通常pH6~8、30~40℃、5%CO2存在下等の条件下で1~7日間行う。また、培養中必要に応じて、カナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。昆虫細胞を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されているTNM-FH培地 [Cell Culture, Academic Press, 457-460 (1979)]、Sf-900 II SFM培地 (インビトロジェン社製)、ExCell400、ExCell405 [いずれもJRHバイオサイエンシーズ (JRH Biosciences) 社製]、グレース (Grace) のインセクト培地 [Nature, 195, 788 (1962)]等を用いることができる。

【0106】培養は、通常 p H 6 ~ 7、25~30℃等の条件下で、1~5日間行う。また、培養中必要に応じて、ゲンタマイシン等の抗生物質を培地に添加してもよい。植物細胞を宿主として得られた形質転換体は、細胞として、または植物の細胞や器官に分化させて培養することができる。該形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されているムラシゲ・アンド・スクーグ培地、ホワイト (White) 培地、またはこれら培地にオーキシン、サイトカイニン等、植物ホルモンを添加した培地等を用いることができる。

【0107】培養は、通常pH5~9、20~40℃の 条件下で3~60日間行う。

また、培養中必要に応じて、カナマイシン、ハイグロマイシン等の抗生物質を培地に添加してもよい。上記のとおり、本発明のポリペプチドをコードするDNAを組み込んだ組換え体ベクターを保有する微生物、動物細胞、あるいは植物細胞由来の形質転換体を、通常の培養方法に従って培養し、該ポリペプチドを生成蓄積させ、該培養物より該ポリペプチドを採取することにより、該ポリペプチドを製造することができる。

【0108】遺伝子の発現方法としては、直接発現以外に、モレキュラー・クローニング第2版に記載されている方法等に準じて、分泌生産、融合ポリペプチド発現等を行うことができる。本発明のポリペプチドの生産方法としては、宿主細胞内に生産させる方法、宿主細胞外に分泌させる方法、あるいは宿主細胞外膜上に生産させる方法があり、使用する宿主細胞や、生産させるポリペプチドの構造を変えることにより、該方法を選択することができる。

【 O 1 O 9 】本発明のポリペプチドが宿主細胞内あるいは宿主細胞外膜上に生産される場合、ポールソンらの方法 [J. Biol. Chem., <u>264</u>, 17619 (1989)]、ロウらの方法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>86</u>, 8227 (1989)、Genes Develop., <u>4</u>, 1288 (1990)〕、または特開平

5-336963、WO94/23021等に記載の方法を準用することにより、該ポリペプチドを宿主細胞外に積極的に分泌させることができる。

【0110】即ち、遺伝子組換えの手法を用いて、本発明のポリペプチドの活性部位を含むポリペプチドの手前にシグナルペプチドを付加した形で発現させることにより、本発明のポリペプチドを宿主細胞外に積極的に分泌させることができる。また、特開平2-227075に記載されている方法に準じて、ジヒドロ葉酸還元酵素遺伝子等を用いた遺伝子増幅系を利用して生産量を上昇させることもできる。

【O111】上記のとおり、本発明のポリペプチドをコードするDNAを組み込んだ組換え体ベクターを保有する微生物、動物細胞、あるいは植物細胞由来の形質転換体を、通常の培養方法に従って培養し、該ポリペプチドを生成蓄積させ、該培養物より該ポリペプチドを採取することにより、該ポリペプチドを製造することができる。

【 0 1 1 2 】 さらに、遺伝子導入した動物または植物の 細胞を再分化させることにより、遺伝子が導入された動物 個体 (トランスジェニック 非ヒト動物) または植物個体 (トランスジェニック植物) を造成し、これらの個体を用いて本発明のポリペプチドを製造することもできる。形質転換体が動物個体または植物個体の場合は、通常の方法に従って、飼育または栽培し、該ポリペプチドを生成蓄積させ、該動物個体または植物個体より該ポリペプチドを採取することにより、該ポリペプチドを製造することができる。

【0113】動物個体を用いて本発明のポリペプチドを 製造する方法としては、例えば公知の方法 [Am. J. Cli n. Nutr., <u>63</u>, 639S (1996), Am. J. Clin. Nutr., <u>63</u>, 627S (1996), Bio/Technology (N. Y.), 9, 830 (199 1)〕に準じて遺伝子を導入して造成した動物中に本発明 のポリペプチドを生産する方法があげられる。動物個体 の場合は、例えば、本発明のポリペプチドをコードする DNAを導入したトランスジェニック非ヒト動物を飼育 し、該ポリペプチドを該動物中に生成・蓄積させ、該動 物中より該ポリペプチドを採取することにより、該ポリ ペプチドを製造することができる。該動物中の生成・蓄 積場所としては、例えば、該動物のミルク (特開昭63 -309192)、卵等をあげることができる。この際 に用いられるプロモーターとしては、動物で発現できる ものであればいずれも用いることができるが、例えば、 乳腺細胞特異的なプロモーターであるαカゼインプロモ ーター、βカゼインプロモーター、βラクトグロブリン プロモーター、ホエー酸性プロテインプロモーター等が 好適に用いられる。

【O114】植物個体を用いて本発明のポリペプチドを 製造する方法としては、例えば本発明のポリペプチドを コードするDNAを導入したトランスジェニック植物を 公知の方法 [組織培養, <u>20</u> (1994)、組織培養, <u>21</u> (1995)、Trends Biotechnol., <u>15</u>, 45 (1997)] に準じて栽培し、該ポリペプチドを該植物中に生成・蓄積させ、該植物中より該ポリペプチドを採取することにより、該ポリペプチドを生産する方法があげられる。

【0115】本発明のポリペプチドの製造法として他 に、本発明のDNAを用いたイン・ビトロ (in vitro) での転写・翻訳系による製造法がある。イン・ビトロ転 写・翻訳系とは、無細胞システムを用いてDNAからm RNAへの転写、およびmRNAから蛋白質への翻訳を 行うことによりポリペプチドを生産する系のことであ り、目的のDNAまたは目的のmRNAから目的のポリ ペプチドを生産できる無細胞システムであればどのよう なものでも用いることができる。代表的な無細胞翻訳系 として、例えば、ウサギの網状赤血球溶解液(rabbit re ticulocyte lysate) や小麦胚芽抽出液 (wheat germ lysa te) を用いた系などがあげられる。イン・ビトロ転写・ 翻訳系は各社からキットが販売されており、市販のキッ トを用いてポリペプチドを比較的容易に製造できるよう になっている。市販キットとして例えば、In Vitro Exp ress TM Translation Kit(スタラタジーン社製)があげ られる。また、本発明のポリペプチドは、公知の方法 [J. Biomol. NMR, 6, 129 (1995), Science, 242, 116 2 (1988)、J. Biochem., <u>110</u>, 166 (1991)] に準じたイ ン・ビトロ転写・翻訳系を用いて生産することもでき

【0116】本発明の形質転換体により製造されたポリ ペプチドを単離精製するためには、通常の酵素の単離精 製法を用いることができる。例えば本発明のポリペプチ ドが、細胞内に溶解状態で発現した場合には、培養終了 後、細胞を遠心分離により回収し、水系緩衝液にけん濁 後、超音波破砕機、フレンチプレス、マントンガウリン ホモゲナイザー、ダイノミル等により細胞を破砕し、無 細胞抽出液を得る。該無細胞抽出液を遠心分離すること により得られる上清から、通常の酵素の単離精製法、即 ち、溶媒抽出法、硫安等による塩析法、脱塩法、有機溶 媒による沈殿法、ジエチルアミノエチル(DEAE)-セファロース、DIAION HPA-75(三菱化学社製)等のレ ジンを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、S-セファロース (Sepharose) FF (アマシャム・バイオ サイエンス社製)等のレジンを用いた陽イオン交換クロ マトグラフィー法、ブチルセファロース、フェニルセフ ァロース等のレジンを用いた疎水性クロマトグラフィー 法、分子篩を用いたゲルろ過法、アフィニティークロマ トグラフィー法、クロマトフォーカシング法、等電点電 気泳動等の電気泳動法等の手法を単独あるいは組み合わ せて用い、精製標品を得ることができる。

【0117】また、該ポリペプチドが細胞内に不溶体を 形成して発現した場合は、同様に細胞を回収後、破砕 し、遠心分離を行うことにより、沈殿画分としてポリペ プチドの不溶体を回収する。回収したポリペプチドの不溶体を蛋白質変性剤で可溶化する。該可溶化液を希釈または透析し、該可溶化液中の蛋白質変性剤の濃度を下げることにより、該ポリペプチドを正常な立体構造に戻す。該操作の後、上記と同様の単離精製法により該ポリペプチドの精製標品を得ることができる。

【0118】本発明のポリペプチド、あるいは該ポリペプチドに糖鎖の付加されたポリペプチド等の誘導体が細胞外に分泌された場合には、培養上清に該ポリペプチドあるいは該ポリペプチドの誘導体を回収することができる。即ち、該培養物を上記と同様の遠心分離等の手法により処理することにより培養上清を取得し、該培養上清から、上記と同様の単離精製法を用いることにより、精製標品を得ることができる。

【0119】このようにして取得されるポリペプチドとして、例えば、配列番号1で表されるアミノ酸配列を有するポリペプチドをあげることができる。また、本発明のポリペプチドは、Fmoc法(フルオレニルメチルオキシカルボニル法)、tBoc法(t-ブチルオキシカルボニル法)等の化学合成法によっても製造することができる。また、アドバンスト・ケムテック(Advanced ChemTech)社、アプライド・バイオシステムズ(Applied Biosystems)社、島津製作所等のペプチド合成機を利用して化学合成することもできる。

【0120】以上のようにして得られたポリペプチドがDGリパーゼ活性を有していることは、14C標識したステアロイル側鎖もつ [14C] ステアロイルDGを基質にした既報 [J. Biochem. 125, 1077 (1999)] の方法により調べることができる。

【 O 1 2 1 】 <u>3. 本発明のポリペプチドを認識する抗体</u> の調製

本発明のポリペプチドまたは該ポリペプチドの部分断片ポリペプチドの精製標品、あるいは本発明のポリペプチドの一部のアミノ酸配列を有するペプチドを抗原として用いることにより、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体等、本発明のポリペプチドを認識する抗体を作製することができる。

【 0 1 2 2 】 (1) ポリクローナル抗体の作製本発明のポリペプチドまたは該ポリペプチドの部分断片ポリペプチドの精製標品、あるいは本発明のポリペプチドの一部のアミノ酸配列を有するペプチドを抗原として用い、動物に投与することにより本発明のポリペプチドを認識するポリクローナル抗体を作製することができる。

【0123】投与する動物として、ウサギ、ヤギ、ラット、マウス、ハムスター等を用いることができる。該抗原の投与量は動物1匹当たり $50\sim100\mu$ g好ましい。ペプチドを用いる場合は、ペプチドをキーホール・リンペット・ヘモシアニン(keyhole limpet haemocyan in:以下、KLHと略す。)や牛チログロブリン等のキ

ャリア蛋白に共有結合させたものを抗原とするのが望ま しい。抗原とするペプチドは、ペプチド合成機で合成す ることができる。

【0124】該抗原の投与は、1回目の投与の後1~2 週間おきに3~10回行う。各投与後、3~7日目に眼 底静脈叢より採血し、該血清が免疫に用いた抗原と反応 することを酵素免疫測定法〔酵素免疫測定法(ELISA 法):医学書院刊(1976年)、Antibodies—A Laborator y Manual, Cold Spring Harbor Laboratory(1988)〕等 で確認する。

【0125】免疫に用いた抗原に対し、その血清が充分な抗体価を示した非ヒト哺乳動物より血清を取得し、該血清を分離、精製することによりポリクローナル抗体を取得することができる。分離、精製する方法としては、遠心分離、40~50%飽和硫酸アンモニウムによる塩析、カプリル酸沈殿〔Antibodies,A Laboratory manual, Cold SpringHarbor Laboratory (1988)〕、またはDEAE-セファロースカラム、陰イオン交換カラム、プロテインAまたはGーカラムあるいはゲル濾過カラム等を用いるクロマトグラフィー等を、単独または組み合わせて処理する方法があげられる。

【0126】(2)モノクローナル抗体の作製

(a) 抗体産生細胞の調製

免疫に用いた本発明のポリペプチドの部分断片ポリペプ チドに対し、その血清が十分な抗体価を示したラットを 抗体産生細胞の供給源として供する。

【0127】該抗体価を示したラットに抗原物質を最終投与した後3~7日目に、脾臓を摘出する。該脾臓をMEM培地中で細断し、ピンセットでほぐし、1,200 rpmで5分間遠心分離した後、上清を捨てる。得られた沈殿画分の脾細胞をトリスー塩化アンモニウム緩衝液(pH7.65)で1~2分間処理し赤血球を除去した後、MEM培地で3回洗浄し、得られた脾細胞を抗体産生細胞として用いる。

【0128】(b) 骨髄腫細胞の調製

骨髄腫細胞としては、マウスまたはラットから取得した株化細胞を使用する。例えば、8-アザグアニン耐性マウス(BALB/c由来)骨髄腫細胞株P3-X63Ag8-U1 [Curr. Topics. Microbiol. Immunol., 81, 1 (1978)、Eur. J. Immunol., 6,511 (1976)〕、SP2/0-Ag14 [Nature, 276, 269 (1978)〕、P3-X63-Ag8653 [J. Immunol., 123, 1548 (1979)〕、P3-X63-Ag8 [Nature, 256, 495 (1975)〕等を用いることができる。これらの細胞株は、8-アザグアニン培地[RPMI1640培地にグルタミン(1.5 mmol/l)、2ーメルカプトエタノール(5×10-5 mol/l)、ゲンタマイシン(10 μ g/ml)および牛胎児血清(CSL社製、10%)を加えた培地(以下、正常培地という)に、さらに8-アザグアニン(15 μ g/ml)を加えた培地〕で継代するが、細胞融合の3~4日前に正常培地で培養し、融合に

は該細胞を2×10⁷個以上用いる。]

【0129】(c) ハイブリドーマの作製

(a) で取得した抗体産生細胞と(b) で取得した骨髄腫細胞をMEM培地またはPBS(リン酸ニナトリウム1.83g、リン酸ーカリウムO.21g、食塩7.65g、蒸留水1リットル、pH7.2)でよく洗浄し、細胞数が、抗体産生細胞:骨髄腫細胞=5~10:1になるよう混合し、1200rpmで5分間遠心分離した後、上清を捨てる。

【 0 1 3 0 】得られた沈殿画分の細胞群をよくほぐし、該細胞群に、攪拌しながら、3 7 ℃で、1 0 8 抗体産生細胞あたり、ポリエチレングライコールー1 0 0 0 (P E G − 1 0 0 0) 2 g、ME M培地2 m I およびジメチルスルホキシド 0. 7 m I を混合した溶液を 0. 2 ~ 1 m I 添加し、さらに 1 ~ 2 分間毎にME M培地1 ~ 2 m I を数回添加する。

【 0 1 3 1 】添加後、MEM培地を加えて全量が50 m I になるように調製する。該調製液を9 00 r p mで5 分間遠心分離後、上清を捨てる。得られた沈殿画分の細胞を、ゆるやかにほぐした後、メスピペットによる吸込み、吹出しでゆるやかにHAT培地〔正常培地にヒポキサンチン(10 $^{-4}$ moI/I)、チミジン(1.5×10 $^{-5}$ moI/I)およびアミノプテリン(4×10 $^{-7}$ moI/I)を加えた培地〕100 m I 中に懸濁する。

【0132】 該懸濁液を96ウェル培養用プレートに100μ | インウェルずつ分注し、5% CO2インキュベーター中、37℃で7~14日間培養する。培養後、培養上清の一部をとりアンチボディイズ [Antibodies, A Laboratorymanual, Cold Spring Harbor Laboratory, Chapter 14 (1988)〕等に述べられている酵素免疫測定法により、本発明のポリペプチドの部分断片ポリペプチドに特異的に反応するハイブリドーマを選択する。

【0133】酵素免疫測定法の具体例として、以下の方法をあげることができる。免疫の際、抗原に用いた本発明のポリペプチドの部分断片ポリペプチドを適当なプレートにコートし、ハイブリドーマ培養上清もしくは後の(d)で得られる精製抗体を第一抗体として反応させ、さらに第二抗体としてビオチン、酵素、化学発光物質あるいは放射線化合物等で標識した抗ラットまたは抗マウスイムノグロブリン抗体を反応させた後に標識物質に応じた反応を行い、本発明のポリペプチドに特異的に反応するものを本発明のモノクローナル抗体を生産するハイブリドーマとして選択する。

【0134】該ハイブリドーマを用いて、限界希釈法によりクローニングを2回繰り返し〔1回目は、HT培地(HAT培地からアミノプテリンを除いた培地)、2回目は、正常培地を使用する〕、安定して強い抗体価の認められたものを本発明のモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマ株として選択する。

(d) モノクローナル抗体の調製

プリスタン処理 [2, 6, 10, 14ーテトラメチルペンタデカン (Pristane) 0.5 m l を腹腔内投与し、2週間飼育する]した8~10週令のマウスまたはヌードマウスに、(c)で取得した本発明のポリペプチドモノクローナル抗体産生ハイブリドーマ細胞5~20×106細胞/匹を腹腔内に注射する。10~21日間でハイブリドーマは腹水癌化する。

【0135】該腹水癌化したマウスから腹水を採取し、3000 rpmで5分間遠心分離して固形分を除去する。得られた上清より、ポリクローナル抗体で用いた方法と同様の方法でモノクローナル抗体を精製、取得することができる。抗体のサブクラスの決定は、マウスモノクローナル抗体タイピングキットまたはラットモノクローナル抗体タイピングキットを用いて行う。ポリペプチド量は、ローリー法あるいは280nmでの吸光度より算出する。

【0136】<u>4. 本発</u>明の抗体の利用

【0137】免疫学的に検出および定量する方法としては、蛍光抗体法、酵素免疫測定法(ELISA法)、放射性物質標識免疫抗体法(RIA)、免疫組織染色法や免疫細胞染色法、ウェスタンブロッティング法、ドットブロッティング法、免疫沈降法、サンドイッチELISA法 [単クローン抗体実験マニュアル(講談社サイエンティフィック)(1987)、続生化学実験講座5,免疫生化学研究法(東京化学同人)(1986)]等があげられる。

【0138】蛍光抗体法とは、本発明のポリペプチドを細胞内あるいは細胞外に発現した微生物、動物細胞あるいは昆虫細胞または組織に、本発明の抗体を反応させ、さらにフルオレシン・イソチオシアネート(FITC)などの蛍光物質でラベルした抗マウスIgG抗体あるいはその断片を反応させた後、蛍光色素をフローサイトメーターで測定する方法である。

【0139】酵素免疫測定法(ELISA法)とは、該ポリペプチドを細胞内あるいは細胞外に発現した微生物、動物細胞あるいは昆虫細胞または組織に、本発明の抗体を反応させ、さらにペルオキシダーゼ、ビオチンな

どの酵素標識などを施した抗マウスIgG抗体あるいは 結合断片を反応させた後、発色色素を吸光光度計で測定 する方法である。

【0140】放射性物質標識免疫抗体法(RIA)とは、該ポリペプチドを細胞内あるいは細胞外に発現した微生物、動物細胞あるいは昆虫細胞または組織に、本発明の抗体を反応させ、さらに放射線標識を施した抗マウスIgG抗体あるいはその断片を反応させた後、シチレーションカウンターなどで測定する方法である。免疫細胞染色法、免疫組織染色法とは、該ポリペプチドを細胞内あるいは細胞外に発現した微生物、動物細胞あいは昆虫細胞または組織に、該ポリペプチドを特異的に認識する抗体を反応させ、さらにFITCなどの蛍光物質、ペルオキシダーゼ、ビオチンなどの酵素標識を施した抗マウスIgG抗体あるいはその断片を反応させた後、顕微鏡を用いて観察する方法である。

【0141】ウェスタンブロッティング法とは、該ポリペプチドを細胞内あるいは細胞外に発現した微生物、動物細胞あるいは昆虫細胞または組織の抽出液をSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動 [Antibodies- A Laboratory Manual, Cold SpringHarbor Laboratory, (1988)〕で分画した後、該ゲルをPVDF膜あるいはニトロセルロース膜にブロッティングし、該膜に本発明の該ポリペプチドを特異的に認識する抗体を反応させ、さらにFITCなどの蛍光物質、ペルオキシダーゼ、ビオチンなどの酵素標識を施した抗マウスIgG抗体あるいはその断片を反応させた後、標識物質に応じた反応を行う方法である。

【O142】ドットブロッティング法とは、該ポリペプチドを細胞内あるいは細胞外に発現した微生物、動物細胞あるいは昆虫細胞または組織の抽出液をニトロセルロース膜にブロッティングし、該膜に本発明の抗体を反応させ、さらにFITCなどの蛍光物質、ペルオキシダーゼ、ビオチンなどの酵素標識を施した抗マウスIgG抗体あるいは結合断片を反応させた後、標識物質に応じた反応を行う方法である。

【 0 1 4 3 】免疫沈降法とは、本発明のポリペプチドを 細胞内あるいは細胞外に発現した微生物、動物細胞ある いは昆虫細胞または組織の抽出液を該ポリペプチドを特 異的に認識する抗体と反応させた後、プロテインGーセファロース等イムノグロブリンに特異的な結合能を有する担体を加えて抗原抗体複合体を沈降させる方法である。

【0144】サンドイッチELISA法とは、本発明のポリペプチドを特異的に認識する抗体を吸着させたプレートに、該ポリペプチドを細胞内あるいは細胞外に発現した微生物、動物細胞あるいは昆虫細胞または組織の抽出液を反応させた後、FITCなどの蛍光物質、またはペルオキシダーゼやビオチンなどの酵素で標識した本発明のポリペプチドを特異的に認識する抗体(上記抗体と

は抗原認識部位が異なる)を反応させ、標識物質に応じた反応を行う方法である。

【0145】(2)診断および治療への利用

ヒト生体試料ならびヒト初代培養細胞での、本発明のポリペプチドの発現量の変化ならびに発現している該ポリペプチドの構造変化を同定することは、将来を患を有用である。本発明の抗体を用いて、本発明のポリペプチドの構造変化ならびに発現している該ポリペプチドの発現量の変化ならびに発現している該ポリペプチドの構造変化を検出し、うつ病、不安、パーキンソン病、食質、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息プチドの知覚、痴呆、記憶障害、マリファケを見し、過過である。といりでは、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、現量が増加している疾患あるいは、精神分裂病、海み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、心筋梗塞、胸の半、整響、炎症性大腸炎、患性腫瘍等の本発明のポラティの発現量が減少している疾患の診断を行うことができる。

【0146】該ポリペプチドの発現量や構造変化を検出 して診断する方法としては、上記の蛍光抗体法、酵素免 疫測定法(ELISA法)、放射性物質標識免疫抗体法 (RIA)、免疫組織染色法や免疫細胞染色法、ウェス タンブロッティング法、ドットブロッティング法、免疫 沈降法、サンドイッチELISA法等があげられる。上 記方法による診断に供する検体としては、うつ病、不 安、パーキンソン病、精神分裂病、幻覚、痴呆、記憶障 害、マリファナ依存症、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発 性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自 己免疫疾患、喘息、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、 食欲不振、過食、肥満、アルコール依存症、悪性腫瘍 等、本発明のポリペプチドの発現変動が伴う疾患の患者 より取得した組織、血液、血清、尿、便、唾液等の生体 試料そのものあるいは、該生体試料から取得した細胞な らびに細胞抽出液が用いられる。また、生体試料から取 得した組織を、パラフィンあるいはクリオスタット切片 として単離したものを用いることもできる。

【0147】免疫学的に検出する方法としては、マイクロタイタープレートを用いるELISA法・蛍光抗体法、ウェスタンブロッティング法、免疫組織染色法等があげられる。免疫学的に定量する方法としては、液相中で本発明のポリペプチドと反応する抗体のうちエピトープが異なる2種類のモノクローナル抗体を用いたサンドイッチELISA法、125 I 等の放射性同位体で標識した本発明のポリペプチドと本発明のポリペプチドを認識する抗体とを用いるラジオイムノアッセイ法等があげられる。

【0148】本発明のポリペプチドの発現量の変化を伴う疾患は以下のようにして診断できる。まず、複数の患者および健常者の検体について本発明のポリペプチドの発現量を上記にあげた検出方法で測定して比較し、患者

【 0 1 4 9】本発明のポリペプチドは、生体内で多彩な生理作用を有すると考えられているカンナビノイド受容体アゴニストである2 - A Gの産生に関与していると考えられており、本発明のポリペプチドの活性を阻害することにより、うつ病、不安、パーキンソン病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息、過食、肥満、アルコール依存症等の予防または治療が可能となる。

【0150】本発明の抗体のなかでDGリパーゼの活性を阻害する抗体は、うつ病、不安、パーキンソン病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息、過食、肥満、アルコール依存症等の予防薬または治療薬として利用することができる。

【 O 1 5 1 】 <u>5. 本発明のポリペプチドを生産する組換</u> <u>えウイルスベクターの調製法</u>

以下に、本発明のポリペプチドを特定のヒト組織内で生産するための組換えウイルスベクターの調製法について述べる。

【O152】本発明のポリペプチドをコードするDNAとして、例えばヒトDGリパーゼホモログ遺伝子の完全長cDNAをもとに、必要に応じて、該ポリペプチドをコードする部分を含む適当な長さのDNA断片を調製する。完全長cDNA、あるいは該DNA断片をウイルスベクター内のプロモーターの下流に挿入することにより、組換えウイルスベクターを造成する。

【O153】RNAウイルスベクターの場合には、ヒトDGリパーゼホモログ遺伝子の完全長cDNAに相同なcRNA、若しくは該ポリペプチドをコードする部分を含む適当な長さのDNA断片に相同なRNA断片を調をし、それらを、ウイルスベクター内のプロモーターの下流に挿入することにより、組換えウイルスを造成する。RNA断片は、二本鎖の他、ウイルスベクターの種類に応じて、センス鎖若しくはアンチセンス鎖のどちらかっ方の一本鎖を選択する。例えば、レトロウイルスベクターの場合は、センス鎖に相同するRNAを、センダイウイルスベクターの場合は、逆にアンチセンス鎖に相同な

RNAを選択する。

【0154】該組換えウイルスベクターを、該ベクター に適合したパッケージング細胞に導入する。パッケージ ング細胞はウイルスのパッケージングに必要な蛋白質を コードする遺伝子の少なくとも1つを欠損している組換 えウイルスペクターの該欠損する蛋白質を補給できる細 胞は全て用いることができ、例えばヒト腎臓由来のHE K293細胞、マウス繊維芽細胞NIH3T3などを用 いることができる。パッケージング細胞で補給する蛋白 質としては、レトロウイルスペクターの場合はマウスレ トロウイルス由来のgag、pol、envなどの蛋白質が、レ ンチウイルスベクターの場合はヒト免疫不全ウイルス由 来のgag、pol、env、vpr、vpu、vif、tat、rev、nefな どの蛋白質、アデノウイルスベクターの場合はアデノウ イルス由来のE1A·E1Bなどの蛋白質が、アデノ随伴ウイ ルスの場合はRep (p5、p19、p40)、Vp (Cap) などの蛋 白質が、センダイウイルスの場合はNP、P/C、L、M、F、 HNなどの蛋白質があげられる。

【0155】ウイルスベクターとしては上記パッケージ ング細胞において組換えウイルスが生産でき、標的細胞 で本発明のDNAを転写できる位置にプロモーターを含 有しているものが用いられる。プラスミドベクターとし てはMFG (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 92, 6733 (199 5)] , pBabePuro (Nucleic Acids Res., 18, 3587 (199 0)] LL-CG, CL-CG, CS-CG, CLG (Journal of Virolog y, 72, 8150 (1998)] , pAdex1 (Nucleic Acids Res., 23, 3816 (1995)] 等が用いられる。プロモーターとし ては、ヒト組織中で発現できるものであればいずれも用 いることができ、例えば、ヒトCMVのIE遺伝子のプ ロモーター、SV40の初期プロモーター、レトロウイ ルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、 ヒートショック蛋白質プロモーター、SRαプロモータ 一等をあげることができる。また、ヒトCMVのIE遺 伝子のエンハンサーをプロモーターと共に用いてもよ い。

【 O 1 5 6 】 パッケージング細胞への組換えウイルスベクターの導入法としては、例えば、リン酸カルシウム法 (特開平2-227075)、リポフェクション法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>84</u>, 7413 (1987)] 等をあげることができる。

【 O 1 5 7 】 <u>6. 本発明のポリペプチドをコードする D</u> N A の発現を検出および定量する方法

本発明のDNA、該DNAの部分断片、または該DNA 由来のオリゴヌクレオチドを用いて、本発明のポリペプ チドをコードするDNAを検出、定量することができ る。また、該DNAに由来するmRNAの構造変化を検 出することもできる。以下に本発明のDNA、該DNA の部分断片、または該DNA由来のオリゴヌクレオチド を用いて、本発明のポリペプチドをコードするDNAを 検出、定量する方法について述べる。 【0158】当該方法に用いられるDNAとしては、例えば配列番号2で表される塩基配列を有するDNAもしくはそれら塩基配列と相補的な配列を有するDNAもしくはそれらから得られる部分断片、該DNA由来のオリゴヌクレオチド等があげられる。本発明のポリペプチドをコードするDNAの発現量や該DNAに由来するmRNAの構造変化を検出する方法としては、例えば(1)ノーザンブロット法(2)イン・サイチュ(in situ)ハイブリダイゼーション法、(3)定量的PCR法、(4)デファレンシャル・ハイブリダイゼーション法、(5)DNAチップ法、(6)リボヌクレアーゼ保護アッセイ法などの方法等があげられる。

【0159】上記方法による分析に供する検体としては、培養細胞あるいは各種組織、血清、唾液等の生体試料、(3)に記載した形質転換体から取得したDNA、mRNAあるいは全RNAが用いられる。以後、該mRNAおよび全RNAを検体由来RNAと称する。また、生体試料から取得した組織を、パラフィンあるいはクリオスタット切片として単離したものを用いることもできる。

【0160】ノーザンブロット法では、検体由来RNA をゲル電気泳動で分離後、ナイロンフィルター等の支持 体に転写し、本発明のDNAより調製した標識プローブ を用いて、ハイブリダイゼーションならびに洗浄を行う ことで、本発明のポリペプチドをコードするDNAのm RNAに特異的に結合したパンドを検出することによ り、本発明のポリペプチドをコードするDNAのmRN Aの発現量ならびに構造の変化を検出することができ る。ハイブリダイゼーションを行う際には、プローブと 検体由来RNA中の本発明のポリペプチドをコードする DNAのmRNAが安定なハイブリッドを形成する条件 でインキュベーションする。偽陽性を防ぐためには、ハ イブリダイゼーションならびに洗浄工程は高ストリンジ ェントな条件で行うことが望ましい。高ストリンジェン トな条件は、温度、イオン強度、塩基組成、プローブの 長さ、およびホルムアミド濃度等の多数の因子により決 定されるが、例えば、O. 7~1. Omo 1/1の塩化 ナトリウム存在下、65℃でハイブリダイゼーションを 行った後、0.1~2倍濃度のSSC溶液を用い、65 ℃条件下でフィルターを洗浄する条件をあげることがで

【O161】ノーザンブロット法に用いる標識プローブは、例えば、公知の方法(ニック・トランスレーション、ランダム・プライミングまたはキナージング)により放射性同位体、ビオチン、蛍光基、化学発光基等を、本発明のDNAあるいは該DNAの配列から設計したオリゴヌクレオチドに取り込ませることで調製できる。標識プローブの結合量は本発明のポリペプチドをコードするDNAのmRNAの発現量を反映することから、結合した標識プローブの量を定量することで本発明のポリペ

プチドをコードするDNAのmRNAの発現量を定量することができる。また、標識プローブ結合部位を分析することで、本発明のポリペプチドをコードするDNAのmRNAの構造変化を知ることができる。

【0162】上記標識プローブおよび、生体から取得した組織をパラフィンあるいはクリオスタット切片として単離したものを用いてハイブリダイゼーションならびに洗浄の工程を行うイン・サイチュ・ハイブリダイゼーション法によって、本発明のポリペプチドをコードするDNAのmRNAの発現量を検出することができる。イン・サイチュ・ハイブリダイゼーション法で、偽陽性を工程は高ストリンジェントな条件で行うことが望ましい。この条件は、温度、イオン強度、塩基組成、プローブの長さ、およびホルムアミド濃度等の多数の因子により決定される。これらの因子は、例えばカレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジーに記載されている。

【0163】定量的PCR法やデファレンシャル・ハイブリダイゼーション法あるいはDNAチップ法等による本発明のポリペプチドをコードするDNAのmRNAの検出法は、検体由来RNA、オリゴdTプライマーまたはランダムプライマーおよび逆転写酵素を用いてcDNAを合成することに基づいた方法で行うことができる(以後、該cDNAを検体由来cDNAと称する)。検体由来RNAがmRNAの場合は、上記いずれのプライマーも用いることができるが、該検体由来RNAが全RNAである場合は、オリゴdTプライマーを用いることが必要である。

【0164】定量的PCR法では、検体由来cDNAを テンプレートとし本発明の本発明のポリペプチドをコー ドするDNAが有する塩基配列に基づき設計したプライ マーを用いてreverse transcription(逆転写)-PC R(以下、RT-PCRと略す)を行うことで、本発明の ポリペプチドをコードするDNAのmRNA由来のDN A断片が増幅される。該増幅DNA断片の量は本発明の ポリペプチドをコードするDNAのmRNAの発現量を 反映することから、アクチンやグリセルアルデヒドー3 ーリン酸デヒドロゲナーゼ(glycerardehyde-3-phospha te dehydrogenase、以下G3PDHと略す)等をコード するDNAを内部コントロールとして置くことで本発明 のポリペプチドをコードするDNAのmRNAの量を定 **量することが可能である。また、該増幅DNA断片をゲ** ル電気泳動により分離することで、本発明のポリペプチ ドをコードするDNAのMRNAの構造の変化を知るこ ともできる。本検出法では、標的配列を特異的にかつ効 率的に増幅する適当なプライマーを用いることが望まし い。適当なプライマーは、プライマー間の結合やプライ マー内の結合を起こさず、アニーリング温度で標的cD NAと特異的に結合して、変性条件で標的cDNAから

はずれる等の条件に基づき設計することができる。増幅 DNA断片の定量は増幅産物が指数関数的に増加しているPCR反応の内に行うことが必要である。このような PCR反応は、各反応ごとに生産される該増幅DNA断 片を回収してゲル電気泳動で定量分析することで知ることができる。

【0165】検体由来cDNAをプローブとして、本発 明のDNAを固定化させたフィルターあるいはスライド ガラスやシリコンなどの基盤に対してハイブリダイゼー ションならびに洗浄を行うことで、本発明のポリペプチ ドをコードするDNAのmRNAの発現量の変動を検出 することができる。このような原理に基づく方法には、 ディファレンシャルハイブリダイゼーション法 [Trends] Genet., 7, 314 (1991)] やDNAチップ法 [Genome R es., <u>6</u>, 639 (1996)] と呼ばれる方法がある。いずれの 方法もフィルターあるいは基盤上にアクチンやG3PD Hなどの内部コントロールを固定化することで、対照検 体と標的検体の間での本発明のポリペプチドをコードす るDNAのmRNAの発現の違いを正確に検出すること ができる。また対照検体と標的検体由来のRNAをもと にそれぞれ異なる標識のdNTP(dATP、dGT P、dCTP、dTTPの混合物)を用いて標識cDN A合成を行い、1枚のフィルターあるいは1枚の基盤に 2つの標識 c DNAプローブを同時にハイブリダイズさ せることで正確な本発明のポリペプチドをコードする遺 伝子のmRNAの発現量の定量を行うことができる。

【0166】リボヌクレアーゼ保護アッセイ法では、まず本発明のDNAの3'端にT7プロモーター、SP6プロモーターなどのプロモーター配列を結合し、標識したNTP(ATP、GTP、UTPの混合物)およびRNAポリメラーゼを用いたイン・ビトロの転気系により、標識したアンチセンスRNAを合成する。該標識アンチセンスRNAは、検体由来RNAと結合させて、RNAーRNAハイブリッドを形成させた後、リボヌクレアーゼで消化し、消化から保護されたRNA断片をゲル電気泳動によりバンドを形成させ検出する。得られたバンドを定量することで、本発明のポリペプチドをコードするDNAのmRNAの発現量を定量することができる。

【0167】上記の方法を用いて、本発明のDNAの発現量の変化あるいは該DNAに由来するmRNAの構造変化を検出し、うつ病、不安、パーキンソン病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息、過食、肥満、アルコール依存症等の本発明のDNAの発現量が増加している疾患または、精神分裂病、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、悪性腫瘍等の本発明のDNAの発現量が減少している疾患、あるいは該DNAに由来するmRNAの構造変化を伴う疾患の診断を行うことができる。

【0168】疾患の診断に供する検体としては患者より取得した組織、血液等の生体試料あるいは該生体試料から細胞を取得して試験管内の適当な培地中で培養した初代培養細胞試料から取得したmRNAあるいは全RNAが用いられる。また、生体試料から取得した組織を、パラフィンあるいはクリオスタット切片として単離したものを用いることもできる。

【0169】本発明のDNAの発現量の変化を伴う疾患 は以下のようにして診断できる。まず、複数の患者およ び健常者の検体について本発明のポリペプチドをコード するDNAの発現量を上記にあげた検出方法で測定して 比較し、患者および健常者の該DNAの発現レベルの範 囲を決定する。被験者の検体の該DNAの発現レベル を、健常者の発現レベルおよび患者の発現レベルとそれ ぞれ比較し、どちらの発現レベルの範囲に入るかを調べ ることにより診断を行う。うつ病、不安、パーキンソン 病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息、 過食、肥満、アルコール依存症等の本発明のDNAの発 現量が増加している疾患の場合は、健常者よりも高いレ ベルの発現であれば、該疾患であると診断することがで き、精神分裂病、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化 症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫 疾患、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、悪 性腫瘍等の本発明のDNAの発現量が減少している疾患 の場合は、健常者よりも低いレベルの発現であれば、該 疾患であると診断することができる。

【0170】本発明のDNAに由来するmRNAの構造変化を伴う疾患は、被験者の検体のmRNAを上述の方法により検出して、健常者のmRNAの構造と比較し、構造変化の有無を調べることにより、診断を行うことができる。

【0171】 7. 本発明のポリペプチドをコードするDNAの変異を検出および同定する方法

以下に本発明のポリペプチドをコードするDNAを用いて該DNAの変異および多型を検出する方法について述べる。

【 0 1 7 2 】 当該方法に用いられる D N A としては、例えば配列番号 2 で表される塩基配列を有する D N A もしくはそれらから得られる D N A 断片等があげられる。本発明のポリペプチドをコードする遺伝子座中に存在する疾患の原因となる変異の存在の有無を評価するための最も明確な試験は、対照集団からの遺伝子と疾患患者からの遺伝子とを直接比較することである。

【 O 1 7 3 】 具体的には疾患患者ならび健常者から、生体試料あるいは該生体試料から樹立した初代培養細胞由来の試料を集め、該生体試料ならびに該初代培養細胞由来試料中から D N A を抽出する(以後、該 D N A を検体由来 D N A と称する)。該検体由来 D N A あるいは、本発明の D N A が有する塩基配列に基づき設計したプライマーを用いて増幅した本発明のポリペプチドをコードす

るDNAを試料DNAとして用いることができる。別法として、該検体由来cDNAをテンプレートとして、本発明のDNAが有する塩基配列に基づき設計したプライマーによりPCRを行うことで本発明のポリペプチドをコードするDNA配列を含むDNA断片を増幅して試料DNAとして用いることができる。

【0174】本発明のポリペプチドをコードするDNA に疾患の原因となる変異があるかどうかを検出する方法 として、野生型対立遺伝子を有するDNA鎖と変異対立 遺伝子を有するDNA鎖とのハイブリダイズにより形成 されるヘテロ二本鎖を検出する方法を用いることができ る。ヘテロニ本鎖を検出する方法には、(1)ポリアク リルアミドゲル電気泳動によるヘテロニ本鎖検出法〔Tr ends Genet., 7, 5 (1991)]、(2) 一本鎖コンフォメ ーション多型解析法(SSCP解析; single strand co nformation polymorphism analysis) (Genomics, 16, 325 (1993)]、(3) ミスマッチの化学的切断法(CC M法, chemical cleavage of mismatches) [Human Mol ecular Genetics, BIOS Scientific Publishers Limite d (1996)]、(4) ミスマッチの酵素的切断法 [Nat. G enet., 9, 103 (1995)]、(5)変性ゲル電気泳動法 (denaturing gradient gel electrophoresis: DGG E法) [Mutat. Res., 288, 103 (1993)] 等の方法があ げられる。

【0175】検体由来DNAあるいは検体由来cDNAをテンプレートに、本発明のポリペプチドをコードするDNAを配列番号2で表される塩基配列に基づき設計したプライマーにより、200bpよりも小さい断片として増幅し、ポリアクリルアミドゲル電気泳動を行う。本発明のポリペプチドをコードするDNAの変異によって、全場のポリペプチドをコードするDNAの変異によって、金銭よりも移動度が遅く、それらは余分なパンドとして、(Hydro-link)、MDEなど〕を用いた方が分離度はい、200bpよりも小さい断片の検索ならば、挿入に、欠失、ほとんどの1塩基置換を検出可能である。へこ本鎖解析は、次に述べる一本鎖コンフォメーションを型解析と組み合わせた一枚のゲルで行うことが望ました。

【0176】SSCP解析では、検体由来DNAあるいは検体由来cDNAをテンプレートに、配列番号2で表される塩基配列に基づき設計したプライマーにより、200bpよりも小さい断片として増幅した本発明のポリペプチドをコードするDNAを変性後、未変性ポリアクリルアミドゲル中で泳動する。DNA増幅を行う際にプライマーを放射性同位体あるいは蛍光色素で標識するか、または未標識の増幅産物を銀染色することにより、増幅した本発明のポリペプチドをコードするDNAをバンドとして検出することができる。野生型のパターンとの相違を明らかにするために、コントロールの検体も同

時に泳動すると、変異を持った断片を移動度の違いから検出できる。

【O177】CCM法では、検体由来DNAあるいは検体由来cDNAをテンプレートに、本発明のポリペプチドをコードするDNAを配列番号2で表される塩基配列に基づき設計したプライマーで増幅したDNA断片を、本発明のDNAに放射性同位体あるいは蛍光色素をとり込ませた標識DNAとハイブリダイズさせ、四酸化オスミウムで処理することでミスマッチしている場所のDNAの一方の鎖を切断させ変異を検出することができる。CCM法は最も感度の高い検出法の1つであり、キロベースの長さの検体にも適応できる。

【0178】上記四酸化オスミウムの代わりにT4エン ドヌクレアーゼVIIのような細胞内でミスマッチの修復 に関与する酵リゾル素とリボヌクレアーゼAと組み合わ せることで、酵素的にミスマッチを切断することもでき る。DGGE法では、検体由来DNAあるいは検体由来 cDNAをテンプレートに、本発明のポリペプチドをコ ードするDNAを配列番号2で表される塩基配列に基づ き設計したプライマーで増幅したDNA断片を化学的変 性剤の濃度勾配や温度勾配を有するゲルを用いて電気泳 動する。増幅したDNA断片はゲル内を一本鎖に変性す る位置まで移動し、変性後は移動しなくなる。本発明の ポリペプチドをコードするDNAに変異がある場合とな い場合では増幅したDNAのゲル内での移動度が異なる ことから、変異の存在を検出することが可能である。検 出感度を上げるにはそれぞれのプライマーにポリ(G: C) 端末を付けるとよい。

【0179】疾患の原因遺伝子を検出する別の方法とし て、蛋白質短縮試験(protein truncation test: PTT 法) [Genomics, 20, 1 (1994)] がある。該試験により 蛋白質の欠損を生み出すフレームシフト突然変異、スプ ライス部位突然変異、ナンセンス突然変異を特異的に検 出することができる。PTT法では、配列番号2で表さ れた塩基配列を有するDNAの5′末端にT7プロモー ター配列と真核生物翻訳開始配列をつないだ特殊なプラ イマーを設計し、該プライマーを用いて検体由来RNA よりRT一PCR法でcDNAを作成する。該cDNA を用い、イン・ビトロ転写、翻訳を行うと、蛋白質が生 産される。該蛋白質をゲルに泳動して、該蛋白質の泳動 位置が完全長蛋白質に相当する位置にあれば欠損を生み 出す変異は存在せず、該蛋白質に欠損がある場合は、完 全長蛋白質より短い位置に該蛋白質は泳動され、該位置 より欠損の程度を知ることができる。

【0180】検体由来DNAならびに検体由来cDNAの塩基配列を決定するために本発明のDNAが有する塩基配列に基づいて設計したプライマーを用いることが可能である。決定された塩基配列を解析することにより、検体由来DNAあるいは検体由来cDNAに腎疾患の原因となる変異があるか否かを判別できる。本発明のポリ

ペプチドをコードする遺伝子のコード領域以外の変異は、該遺伝子の付近またはその中のイントロンおよび調節配列のような、非コード領域を検査することによって検出し得る。非コード領域中の変異に起因する疾患は、上記に記載した方法に従い対照検体と比較した場合の、疾患患者における異常なサイズの、または異常な生産量のmRNAを検出することで確認することができる。

【0181】このようにして非コード領域における変異の存在が示唆された該遺伝子については、配列番号2で表される塩基配列を有するDNAをハイブリダイゼーションのプローブとして用いることにより、クローン化することができる。非コード領域における変異は上述のいずれかの方法に準じて探索することができる。見い出された変異は、Handbook of Human Genetics Linkage. The John Hopkins University Press, Baltimore (1994)に記載された方法に従い統計処理を行うことで、疾患との連鎖があるSNPs(シングル・ヌクレオチド・ポリモルフィズム)として同定することができる。また、疾患の病歴を持つ家族から、先に示した方法に従いDNAを取得し、変異および多型を検出することで、疾患の原因遺伝子を同定することができる。

【0182】<u>8. 本発明のDNAを用いて疾患の発生の</u>可能性および予後を診断する方法

当該方法に用いられるDNAとしては、例えば配列番号 2で表される塩基配列を有するDNAもしくはそれらか ら得られるDNA断片等があげられる。

【0183】うつ病、不安、パーキンソン病、精神分裂 病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、痛み、 脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、 乾癣、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、喘息、心筋梗塞、 脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、過食、肥満、アルコ ール依存症、悪性腫瘍等のDGリパーゼが関与する疾患 の原因は、ヒトのいずれかの組織における遺伝子の変異 を検出することによって確認し得る。例えば、生殖細胞 系に変異がある場合、当該変異を遺伝した個人は、疾患 を発症し易い傾向である可能性がある。当該変異は、該 個人の体のいずれかの組織からのDNAを試験すること によって検出し得る。例えば、採血しその血液の細胞か らDNAを抽出し、このDNAを用い、遺伝子の変異を 試験することにより、疾患を診断することができる。ま た、胎児細胞、胎盤細胞または羊膜細胞を用い、遺伝子 の変異を試験することにより、出生前診断を行うことが できる。

【 O 1 8 4】また疾患を発症した患者から、病巣部位の生体組織を取得して D N A を試験することにより、疾患の種類を診断し、投与する薬物の選択などに利用することができる。組織中の遺伝子の変異を検出するためには、周囲の正常組織から遊離した病巣部位の組織を単離することが有用である。取得した組織をトリプシンなどで処理し、得られた細胞を適当な培地で培養する。培養

した細胞からは染色体DNAならびにmRNAを抽出することができる。

【0185】以後、診断を目的としてヒト検体から上記いずれかの方法で取得したDNAを診断検体由来DNAと称する。また、診断を目的としてヒト検体から上記いずれかの方法で取得したRNAより合成した。DNAを診断検体由来。DNAと称する。本発明のDNAおよび診断検体由来DNAあるいは診断検体由来。DNAを用い、疾患の原因遺伝子を検出する方法に準じた方法により、疾患の診断を行うことができる。

【0186】また、本発明のDNAおよび診断検体由来 DNAあるいは診断検体由来 c DNAを利用した疾患の 診断には(1)制限酵素部位の検出、(2)対立遺伝子 特異的なオリゴヌクレオチドプローブを利用する方法

(ASO: allele specific oligonucleotide hybridiz ation)、(3)対立遺伝子特異的なオリゴヌクレオチドを用いたPCR(ARMS: amplification refractory mutation system)、(4)オリゴヌクレオチドライゲーションアッセイ(OLA: oligonucleotideligation assay)、(5)PCR-PHFA法(PCR-preferent ial homoduplexformation assay)、(6)オリゴDNAアレイを用いる方法〔蛋白質核酸酵素、43,2004(1998)〕等の方法も用いることができる。

【0187】単一塩基変化により制限酵素部位が消失あるいは発生する場合は、診断検体由来DNAあるいは診断検体由来CDNAを、本発明のDNAが有する配列に基づき設計したプライマーで増幅し、該制限酵素で消化し、得られた制限酵素切断DNA断片を正常人の場合にといてきる。と比較することで簡便に変異を検出することができる。しかし単一塩基変化が起こることはまれであるので、診断目的には、本発明のDNAが有する配列情報ならびに別途同定された変異の情報を組合せることでオリゴヌクレオチドプローブを設計し、該オリゴヌクレオチドプローブを設計し、該オリゴヌクレオチドプローブをフィルターに結合させハイブリダイズを行うリバースドットブロット法で変異を検出する。

 断検体由来cDNAについて多様な変異をより簡便に検 出できるため大規模な診断目的に適した変異検出法である。

【0189】塩基変異は、以下のオリゴヌクレオチドラ イゲーションアッセイ(OLA)法によっても検出でき る。変異部位を挟んで両側にハイブリダイズする本発明 のDNAが有する配列より設計した20塩基程度のオリ ゴヌクレオチドを2本作成する。診断検体由来DNAあ るいは診断検体由来cDNAをテンプレートとして用 い、本発明のDNAが有する配列から設計したプライマ ーを用い、PCRにより本発明のDNA断片を増幅す る。該増幅断片と上記オリゴヌクレオチドとをハイブリ ダイズさせる。ハイブリダイズ後に、DNAリガーゼで 2本のオリゴヌクレオチドを連結させる。例えば、一方 のオリゴヌクレオチドにはビオチンを、他方のオリゴヌ クレオチドにジゴキシゲニンのような異なる標識をつけ ると、連結反応が起こったかどうかを速やかに検出する ことが可能である。OLAは電気泳動や遠心分離操作が 不要なために、多くのサンプルを効率的に短期間で診断 するのに適した変異検出法である。

【0190】また、以下のPCR-PHFA法により微 量な変異遺伝子を定量的かつ容易に検出することができ る。PCR-PHFA法は、PCR、非常に高い特異性 を示す液相でのハイブリダイゼーション、ELISAと 同様の操作でPCR産物を検出するED-PCR (enzy matic detection of PCR product) の3つを組み合わせ たものである。ジニトロフェニル (dinitrophenyl; D NP) 標識およびビオチン標識したプライマーセットを 用いて、本発明のDNAをテンプレートにPCR増幅を 行い、両末端標識増幅物を調製する。これに対して、標 識を持たない同じ配列を有するプライマーセットと診断 検体由来DNAあるいは診断検体由来cDNAをテンプ レートに増幅して得た非標識増幅物を20~100倍の 大過剰量混合する。そして熱変性後、1℃/5分~10 分程度の緩やかな温度勾配で冷却し、完全な相補鎖を優 先的に形成させる。こうして再形成された標識DNAは ビオチンを介してストレプトアビジン固定化ウェルに捕 獲吸着し、DNPを介して酵素標識抗DNP抗体を結合 させて酵素による発色反応により検出する。検体中に標 識DNAと同じ配列の遺伝子が存在しない場合は、元の 二本鎖の標識DNAが優先的に再形成されて発色を示 す。これに対し、同じ配列の遺伝子が存在する場合は、 相補鎖の置換がランダムに生じるため再形成される標識 DNAは減少するので、発色は著しく低下する。これに より、既知の変異・多型遺伝子の検出および定量が可能

【0191】 9. 本発明のポリペプチドをコードするD NAのプロモーター領域および/または転写制御領域の 取得

モレキュラー・クローニング第2版に記載の方法によ

り、ヒトの細胞や組織から単離した染色体DNAを用い て作製したゲノムDNAライブラリーに対して、本発明 のDNA、該DNA由来の部分DNA断片、またはオリ ゴヌクレオチドをプローブにして、プラークハイブリダ イゼーション等の方法でスクリーニングすることによ り、本発明のDNAのヒトのゲノムDNAを得ることが できる。ゲノムDNAの塩基配列とcDNAの塩基配列 を比較することにより該遺伝子のエキソン/イントロン 構造を明らかにすることができる。また、特にcDNA の5'側の部分をプローブにすることにより、本発明のD NAのプロモーター領域および/または転写制御領域な どの遺伝子の転写を制御するゲノム遺伝子領域の塩基配 列を明らかにすることができ、本発明のDNAのプロモ ータ領域および/または転写制御領域を単離、取得する ことができる。この取得したプロモータ領域および/ま たは転写制御領域の配列は本発明のDNAの転写の制御 機構を解析するのに役立つ他、該DNAの転写効率を変 動させる化合物のスクリーニングなどに利用することが できる。

【 0 1 9 2 】 尚、同様の方法を用いて、他の非ヒト哺乳動物においてもゲノム遺伝子を取得することができる。 【 0 1 9 3 】 1 0. 本発明のポリペプチドをコードする DNAの転写および翻訳を抑制する方法

本発明のDNAは、アンチセンスRNA/DNA技術 〔バイオサイエンスとインダストリー, 50, 322 (199 2)、化学, <u>46</u>, 681 (1991)、Biotechnology, <u>9</u>, 358 (1 992)、Trends Biotechnol., <u>10</u>, 87 (1992) 、Trends B iotechnol., <u>10</u>, 152 (1992)、細胞工学, <u>16</u>, 1463 (19 97)]、トリプル・ヘリックス技術〔TrendsBiotechno 1., 10, 132 (1992)] 等を用い、本発明のポリペプチド をコードするDNAの転写または翻訳を抑制することが できる。例えば、本発明のDNA、該DNAの一部の配 列を有するDNA、またはオリゴヌクレオチドを投与す ることにより、本発明のポリペプチドの生産を抑制する ことができる。即ち、本発明のDNA、該DNAの一部 の配列を有するDNA、ならびにオリゴヌクレオチドま たはその誘導体を用いることにより、本発明のポリペプ チドをコードするDNAの転写、または本発明のポリペ プチドをコードするmRNAの翻訳を、それぞれ抑制で きる。

【0194】該抑制方法は、うつ病、不安、パーキンソン病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息、過食、肥満、アルコール依存症等の治療または予防に利用することができる。本発明のポリペプチドは、生体内で多彩な生理作用を有すると考えられているカンナビノイド受容体アゴニストである2ーAGの産生を促進するので、本発明のDNA、該DNAの連続した15塩基以上の配列を有するDNAならびにオリゴヌクレオチドまたはその誘導体は、本発明のDNAの転写および本発明のポリペプチドをコードするmRNAの翻訳を抑制

することで、うつ病、不安、パーキンソン病、幻覚、痴 呆、記憶障害、マリファナ依存症、喘息、過食、肥満、 アルコール依存症等の予防薬または治療薬として利用で きる。

【 0 1 9 5 】 <u>1 1. 本発明のポリペプチドを含有する医</u> 薬

本発明のポリペプチドは、精神分裂病、痛み、脳挫傷、 脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎 症性大腸炎、自己免疫疾患、心筋梗塞、脳梗塞、高血 圧、嘔吐、食欲不振、悪性腫瘍等、本発明のポリペプチ ドの発現減少を伴う疾患の治療または予防のための医薬 として利用することができる。

【0196】本発明のポリペプチドは、生体内で多彩な生理作用を有すると考えられているカンナビノイド受容体アゴニストである2-AGの産生に関与しているため、本発明のポリペプチドにより、2-AGの産生が促進される。従って、本発明のポリペプチドは、精神分裂病、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、悪性腫瘍等の予防薬または治療薬として利用できる。

【 0 1 9 7 】 本発明のポリペプチドを含有する医薬製剤は、活性成分として該ポリペプチド単独で、あるいは任意の他の治療のための有効成分との混合物として含有することができる。また、それら医薬製剤は、活性成分を薬理学的に許容される一種もしくはそれ以上の担体と一緒に混合し、製剤学の技術分野においてよく知られている任意の方法により製造される。

【0198】投与経路は、治療に際し最も効果的なもの を使用するのが望ましく、経口または、例えば静脈内等 の非経口をあげることができる。投与形態としては、錠 剤、散剤、顆粒剤、シロップ剤、注射剤等がある。経口 投与に適当な、例えばシロップ剤のような液体調製物 は、水、蔗糖、ソルビット、果糖等の糖類、ポリエチレ ングリコール、プロピレングリコール等のグリコール 類、ごま油、オリーブ油、大豆油等の油類、p-ヒドロキ シ安息香酸エステル類等の防腐剤、ストロベリーフレー バー、ペパーミント等のフレーバー類等を使用して製造 できる。また、錠剤、散剤および顆粒剤等は、乳糖、ブ ドウ糖、蔗糖、マンニット等の賦形剤、澱粉、アルギン 酸ソーダ等の崩壊剤、ステアリン酸マグネシウム、タル ク等の滑沢剤、ポリビニールアルコール、ヒドロキシプ ロピルセルロース、ゼラチン等の結合剤、脂肪酸エステ ル等の界面活性剤、グリセリン等の可塑剤等を用いて製 造できる。

【 0 1 9 9】 非経口投与に適当な製剤は、好ましくは受容者の血液と等張である活性化合物を含む滅菌水性剤からなる。例えば、注射剤の場合は、塩溶液、ブドウ糖溶液または塩水とブドウ糖溶液の混合物からなる担体等を用いて注射用の溶液を調製する。また、これら非経口剤

においても、経口剤で例示した希釈剤、防腐剤、フレーパー類、賦形剤、崩壊剤、滑沢剤、結合剤、界面活性剤、可塑剤等から選択される1種もしくはそれ以上の補助成分を添加することもできる。

【0200】また、噴霧剤は該ポリペプチドそのもの、ないしは受容者の口腔および気道粘膜を刺激せず、かつ該蛋白質を微細な粒子として分散させ吸収を容易にさせる担体等を用いて調製する。担体として具体的には乳糖、グリセリン等が例示される。該蛋白質および用いる担体の性質により、エアロゾル、ドライパウダー等の製剤が可能である。また、これらの非経口剤においても経口剤で添加剤として例示した成分を添加することもできる。

【0201】本発明のポリペプチドの投与量および投与回数は、投与形態、患者の年齢、体重、治療すべき症状の性質もしくは重篤度により異なるが、通常経口の場合、成人一人当り0.01mg~1g、好ましくは0.05~50mgを一日一回ないし数回投与する。静脈内投与等の非経口投与の場合、成人一人当り0.001~100mg、好ましくは0.01~10mgを一日一回ないし数回投与する。しかしながら、これら投与量および投与回数に関しては、前述の種々の条件により変動する。

【0202】本発明のDNA、該DNAの連続した15 塩基以上の配列を有するDNAならびにオリゴヌクレオ チドまたはその誘導体を含有する医薬、本発明の抗体を 含有する医薬も、上記の本発明のポリペプチドを含す る医薬に準じて製造および投与することができる。本発 明のDNA、該DNAの連続した15塩基以上の配列を 有するDNAならびにオリゴヌクレオチドまたはその誘 導体を含有する医薬、本発明の抗体を含有する医薬が診 断のための医薬の場合は、目的の診断法に応じて、本発 明のDNAあるいはポリペプチドの定量あるいは変更の 検出を行うのに必要な試薬、例えば緩衝剤、塩、反応用 酵素、本発明の抗体を認識する標識された抗体、検出用 発色剤等を含んでもよい。

【0203】<u>12. 本発明のDNAを含有する遺伝子治</u> 療剤

本発明のDNAを含有する遺伝子治療剤は、本発明のポリペプチドの産生を促すことにより、DGリパーゼ活性に対するアゴニストとして作用する。即ち、本発明のDNAを含有してなる遺伝子治療剤は、精神分裂病、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、悪性腫瘍等の予防薬または治療薬として利用できる。

【0204】本発明のDNAを含有するウイルスベクターを用いた遺伝子治療剤は、5項で作製した組換えウイルスベクターおよび遺伝子治療剤に用いる基剤を調合することにより製造することができる (Nat. Genet., 8,

42(1994))。遺伝子治療剤に用いる基剤としては、通常 注射剤に用いる基剤であればどのようなものでもよく、 蒸留水、塩化ナトリウムまたは塩化ナトリウムと無機塩 との混合物等の塩溶液、マンニトール、ラクトース、デ キストラン、グルコース等の糖溶液、グリシン、アルギ ニン等のアミノ酸溶液、有機酸溶液又は塩溶液とグルコ 一ス溶液との混合溶液等があげられる。また常法に従 い、これらの基剤に浸透圧調整剤、pH調整剤、ゴマ油、 ダイズ油等の植物油又はレシチンもしくは非イオン界面 活性剤等の界面活性剤等の助剤を用いて、溶液、懸濁 液、分散液として注射剤を調製してもよい。これらの注 射剤を、粉末化、凍結乾燥等の操作により用時溶解用製 剤として調製することもできる。本発明の遺伝子治療剤 は、液体の場合はそのままで、個体の場合は必要により 滅菌処理をした上記の基剤に遺伝子治療の直前に溶解し て治療に使用することができる。

【0205】上記遺伝子治療剤に用いるウイルスベクターは、レトロウイルスベクターに限定されず、レンチウイルスベクター等も用いることができる。適当なサイズの本発明のDNAを、アデノウイルス・ヘキソン蛋白質に特異的なポリリジン-コンジュゲート抗体と組み合わせてコンプレックスを作製し、得られたコンプレックスをアデノウイルスベクターに結合させることにより、ウイルスベクターを調製することができる。該ウイルスベクターは安定に標的細胞に到達し、エンドソームにより細胞内に取り込まれ、細胞内で分解され効率的に遺伝子を発現させることができる。

【0206】(一)鎖RNAウイルスであるセンダイウイルスをベースにしたウイルスベクターも開発されており(WO97/16538、WO97/16539)、遺伝子治療を目的として本発明のDNAと相同なRNAを組み込んだセンダイウイルスベクターを作製することができる。本発明のDNAは、非ウイルス遺伝子移入法によっても移入することができる。

【0207】当該分野で公知の非ウイルス遺伝子移入法 には、リン酸カルシウム共沈法 [Virology, 52, 456 (1 973); Science, 209, 1414 (1980)]、マイクロインジ ェクション法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77, 5399 (1980); Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77, 7380 (198 0); Cell, <u>27</u>, 223 (1981); Nature, <u>294</u>, 92 (198 1)]、リポソームを介した膜融合-介在移入法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84, 7413 (1987); Biochemist ry, 28, 9508 (1989); J. Biol. Chem., 264, 12126 (1989); Hum. Gene Ther., 3, 267 (1992); Science, 249, 1285 (1990); Circulation, 83, 2007 (1992)] あ るいは直接DNA取り込みおよび受容体-媒介DNA移 入法 [Science, <u>247</u>, 1465 (1990); J. Biol. Chem., <u>2</u> 66, 14338 (1991); Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>87</u>, 3655 (1991); J. Biol. Chem., 264, 16985 (1989); Bi oTechniques, 11, 474 (1991); Proc. Natl. Acad. Sc

i. USA, <u>87</u>, 3410 (1990); Proc. Natl. Acad. Sci. US A, <u>88</u>, 4255 (1991); Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>8</u>7, 4033 (1990); Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>88</u>, 88 50 (1991); Hum. Gene Ther., <u>3</u>, 147 (1991)] 等をあげることができる。

【0208】リポソームを介した膜融合-介在移入法で はリポソーム調製物を標的とする組織に直接投与するこ とにより、当該組織の局所的な遺伝子の取り込みおよび 発現が可能であることが腫瘍に関する研究において報告 されている [Hum. Gene Ther. 3, 399 (1992)]。従っ て同様の効果がDGリパーゼが関与する疾患病巣でも期 待される。DNAを病巣に直接ターゲッティングするに は、直接DNA取り込み技術が好ましい。受容体-媒介 DNA移入は、例えば、ポリリジンを介して、蛋白質リ ガンドにDNA(通常、共有的に閉環したスーパーコイ ル化プラスミドの形態をとる)をコンジュゲートするこ とによって行う。リガンドは、標的細胞または組織の細 胞表面上の対応するリガンド受容体の存在に基づいて選 択する。当該リガンドーDNAコンジュゲートは、所望 により、血管に直接注射することができ、受容体結合お よびDNA-蛋白質コンプレックスの内在化が起こる標 的組織に指向し得る。DNAの細胞内破壊を防止するた めに、アデノウイルスを同時感染させて、エンドソーム 機能を崩壊させることもできる。

【0209】<u>13.本発明のポリペプチドをコードする</u> DNAを用いたスクリーニング方法

本発明のポリペプチドを発現している細胞株に種々の被験化合物を添加し、本発明のDNAを用いて、mRNAの発現の増減を検定することで該DNAの転写もしくは翻訳を抑制または促進する化合物をスクリーニングすることができる。該DNAのmRNAの発現の増減は、上記したPCR法、ノーザンブロット法、リボヌクレアーゼ保護アッセイ法等により検出できる。

【O210】本発明のポリペプチドを発現している細胞株に種々の被験化合物を添加し、本発明のポリペプチドを特異的に認識する抗体を用いて、該ポリペプチドの発現の増減を検定することで該DNAの転写もしくは翻訳を促進する化合物をスクリーニングすることができる。該ポリペプチドの発現の増減は、上記した蛍光抗体法、酵素免疫測定法(ELISA法)、放射性物質標識免疫抗体法(RIA)、免疫組織染色法、免疫細胞染色法、ウェスタンブロッティング法、ドットブロッティング法、免疫沈降法、サンドイッチELISA法等により検出できる。

【O211】また、本発明のポリペプチドをコードする DNAのプロモータ領域および転写制御領域の下流に、 クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ(C AT)遺伝子、ルシフェラーゼ遺伝子または緑色蛍光蛋 白質(GFP)などをレポーター遺伝子として連結した レポータープラスミドを構築し、適当な細胞宿主に導入 して形質転換体を得た後、その形質転換体に種々の被験物質を添加し、レポーター遺伝子の発現の増減を解析することにより、本発明のポリペプチドをコードするDNAの発現を転写レベルで制御する化合物をスクリーニングすることができる。

【0212】また、本発明のDNAを導入して作製された非ヒトトランスジェニック動物に種々の被験物質を投与して、本発明のDNAを用いて、脳、膵臓、大腸等の発現局所におけるmRNAの発現の増減を検定することで該DNAの転写もしくは翻訳を抑制または促進する化合物をスクリーニングすることができる。該DNAのmRNAの発現の増減は、上記したPCR法、ノーザンブロット法、リボヌクレアーゼ保護アッセイ法、イン・サイチュ・ハイブリダイゼーション法等により検出できる。

【0213】尚、上記スクリーニング方法により得られた本発明のポリペプチドをコードするDNAの発現を転写レベルで制御する化合物は、うつ病、不安、パーキンソン病、精神分裂病、幻覚、痴呆、記憶障害、マリファナ依存症、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、喘息、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、過食、肥満、アルコール依存症、悪性腫瘍等、本発明のポリペプチドをコードするDNAの発現変動を伴う疾患の治療または予防のための医薬として利用することができる。

【 O 2 1 4 】 <u>1 4. 本発明のポリペプチドを</u>用いたスク <u>リーニング方法</u>

本発明のポリペプチドあるいは該ポリペプチドの部分ペプチドを発現した形質転換体と種々の被験物質とを共存させ、該形質転換体におけるDGリパーゼの活性化ののまたにより、本発明のポリペプチドに作いできる。また、特製した該ポリペプチドあるいは該ポリペプチドあるいは該ポリペプチドあるいは該ポリペプチドも該ポリペプチドに特異的に作用する医薬のスングチドも該ポリペプチドに特異的に作用すると、カーニングによって得られた化合物は、うつ病、不安、パーキングによって得られた化合物は、うので書、マリンナではな存症、痛み、脳挫傷、脊髄損傷、多発性硬化症、慢関節リウマチ、乾癬、炎症性大腸炎、自己免疫疾患、過食、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、嘔吐、食欲不振、過食、心筋梗塞、脳梗塞、高血圧、悪性腫瘍等の治療または予防のための医薬として利用することができる。

【0215】以下、2種のスクリーニング法について説明する。

スクリーニング法 (1)

本発明のポリペプチドあるいは該ポリペプチドの部分ペプチドを生産するように形質転換した微生物、動物細胞、または昆虫細胞(以後探索用形質転換体と称する)と被験物質とを水性媒体中で共存させ、DGリパーゼの

活性を測定する。形質転換していない宿主の微生物、動物細胞、または昆虫細胞を対照群として比較し、該形質転換体におけるDGリパーゼの活性化の程度を変動させる被験物質を選択することで目的の物質を取得することができる。また、該探索用形質転換体に特異的に結合する化合物あるいはポリペプチドの、該探索用形質転換体に対する結合を阻害することを指標にして、上記と同様の方法により、目的の物質を競合スクリーニングすることができる。

【0216】精製した本発明のポリペプチドまたは該ポリペプチドの一部を構成するポリペプチドは、該ポリペプチドに特異的に結合する物質を選択するのに用いることができる。該物質を定量するには、本発明のポリペプチドを特異的に認識する抗体を用いて上記の免疫学的方法により行うことができる。また、該ポリペプチドあるいは該ポリペプチドのポリペプチドに結合する該物質の結合を阻害することを指標に、該物質を競合スクリーニングすることができる。

【0217】スクリーニング法(2)

該ポリペプチドの一部を構成するペプチドを多数、プラスチックピンまたはある種の固体支持体上で高密度に合成し、該ペプチドに選択的に結合する化合物あるいはポリペプチドを効率的にスクリーニングすることができる(WO84/03564)。

【 O 2 1 8 】 その他、本発明のポリペプチドを発現する 形質転換体を用いて、遺伝子の発現を解析することによ り、本発明のポリペプチドにより転写制御を受ける遺伝 子をスクリーニングすることができる。本発明のスクリー で活性を促進する物質は、精神分裂病、痛み、脳挫傷、 脊髄損傷、多発性硬化症、慢性関節リウマチ、乾癬、 経性大腸炎、自己免疫疾患、心筋梗塞、脳梗塞、高血 座吐、食欲不振、悪性腫瘍等の予防薬または治療薬として用いることができ、 D G リパーゼ活性を抑制 する 物質は、うつ病、不安、パーキンソン病、幻覚、痴呆、 記憶障害、マリファナ依存症、喘息、過食、肥満、アルコール依存症等の予防薬または治療薬として用いることができる。

【O219】 <u>15. 本発明のDNAを用いたノックアウト非ヒト動物の作製</u>

本発明のDNAを含有してなる組換えベクターを用い、目的とする非ヒト動物、例えばウシ、ヒツジ、ヤギ、ブタ、ウマ、マウス、ニワトリ等の胚性幹細胞 (embryonic stem cell)において、染色体上の本発明のポリペプチドをコードするDNAを公知の相同組換えの手法 [例えば、Nature, 326, 295 (1987)、Cell, 51, 503 (1987)等]により欠損、不活化または任意の配列と置換した変異クローンを作製することができる [例えば、Nature, 350, 243 (1991)]。胚性幹細胞の変異クローンを用い、動物の受精卵の胚盤胞(blastocyst)への注入キメラ

法または集合キメラ法等の手法により、胚性幹細胞クローンと正常細胞からなるキメラ個体を調製することができる。このキメラ個体と正常個体の掛け合わせにより、全身の細胞の染色体上の本発明のポリペプチドをコードするDNAに任意の変異を有する個体を得ることができ、さらにその個体の掛け合わせにより相同染色体の双方に変異が入ったホモ個体の中から、本発明のポリペプチドをコードするDNAの発現が一部または完全に抑制された個体としてノックアウト非ヒト動物を得ることができる。

【0220】また、染色体上の本発明のポリペプチドを コードするDNAの任意の位置へ変異を導入することに より、ノックアウト非ヒト動物を作製することも可能で ある。例えば染色体上の本発明のポリペプチドをコード するDNAの翻訳領域中へ塩基を置換、欠失、挿入等さ せて変異を導入することにより、その産物の活性を改変 させることも可能である。また、その発現制御領域への 同様な変異を導入することにより、発現の程度、時期、 組織特異性等を改変させることも可能である。さらにCr e-loxP系との組合せにより、より積極的に発現時期、発 現部位、発現量等を制御することも可能である。このよ うな例として、脳のある特定の領域で発現されるプロモ ータを利用して、その領域でのみ目的遺伝子を欠失させ た例 [Cell, 87, 1317 (1996)] やCreを発現するアデノ ウィルスを用いて、目的の時期に、臓器特異的に目的遺 伝子を欠失させた例 [Science, 278, 5335 (1997)] が 知られている。

【0221】従って、染色体上の本発明のポリペプチドをコードするDNAについても、このように任意の時期や組織で発現を制御できる、または任意の挿入、欠失、置換をその翻訳領域や発現制御領域に有する、ノックアウト非ヒト動物を作製することができる。ノックアウト非ヒト動物は、脳、膵臓、大腸等、本発明のポリペプチドが発現している任意の部位に、任意の時期、任意の程度に、本発明のポリペプチドに起因する種々の疾患を誘導することができる。

【0222】このように、本発明のノックアウト非ヒト動物は、本発明のポリペプチドに起因する種々の疾患の治療や予防において極めて有用な動物モデルとなる。特にその治療薬、予防薬、また機能性食品、健康食品等の評価用モデルとして非常に有用である。

[0223]

【実施例】実施例1 DGリパーゼホモログcDNAの探索と同定、塩基配列決定

アミノ酸配列データベースに対して、ヒトロGリパーゼのアミノ酸配列(配列番号4)と相同性を有するアミノ酸配列をBLASTにてホモロジー検索したところ、KIAAO659蛋白質のアミノ酸配列(PRF/SEQDB登録番号:2417284BE、配列番号5)のN端側の領域がホモロジーを示し、KIAAO659蛋白

質はヒトのDGリパーゼホモログであることが予想された。しかし、KIAAO659蛋白質をコードするヒトの脳由来のKIAAO659 cDNA(GenBankアクセッション番号:ABO14559、配列番号6)は完全長ではなく、データベース中のKIAAO659蛋白質のアミノ酸配列もN端側の領域が欠失した部分配列であることが推定されていた。

【0224】まず、ヒト脳由来のマラソン・レディー・ cDNAライブラリー(クロンテック社製)をテンプレ ートにして3'ーRACE法にてKIAA0659遺伝 子の転写産物の3'側領域に相当するcDNA断片を取 得した。3′-RACE法に用いた遺伝子特異的プライ マー(配列番号7)はKIAAO659 cDNA(配 列番号6)の2520番目から2544番目までの塩基 配列に相当する。増幅した約2000bpのDNA断片 をゲルから切り出し、キアクイック・ゲル抽出キット [QIAQuick Gel Extraction Kit: キアゲン (QIAGEN) 社製〕により精製し、pGEM-T Easyベクターシステムズ [pGEM-T Easy Vector Systems; プロメガ (Promega) 社製〕を用いてpGEM-T Easyベクターにクローン化し た。得られたDNA断片の塩基配列(配列番号8)を、 東洋紡ジーンアナリシス株式会社に依頼して決定したと ころ3'-RACE法に用いた遺伝子特異的プライマー に相当する配列(配列番号7)を有し、KIAAO65 9 cDNAの塩基配列の3'末端の3残基が欠損し、 欠損部分の下流にポリA配列が存在することを除いて、 KIAAO659 cDNAの配列と一致した。従っ て、得られた3'-RACE産物はKIAAO659 cDNAの3'側領域に相当することが明らかであっ 【0225】次に、このクローンの5'側領域を取得す るためにヒト脳由来のマラソン・レディー・cDNAラ イブラリー(クロンテック社製)をテンプレートにして 5'-RACE法を行ったが、5'側領域を取得できな かった。そこで、完全長のcDNAクローンを多く含む とされるヒト脳由来のcDNAライブラリーであるキャ ップサイトcDNAdT(ニッポンジーン社製)をテン プレートにしてPCRを行い、5′側領域のcDNA断 片を増幅し、上記の3′側領域の断片と同様にしてクロ 一ン化した。用いた遺伝子特異的プライマー(配列番号 9) はKIAAO659 cDNA(配列番号6)の1 89番目から208番目までの塩基配列のアンチセンス 鎖配列に相当する。得られたDNA断片の塩基配列(配 列番号10)を、東洋紡ジーンアナリシス株式会社に依 頼して決定したところ、3′端にKIAAO659 c DNAの1~208番目を含む新規な塩基配列であっ た。この配列の5′端側の塩基配列を解析したところ、 翻訳開始点と考えられるATGが同定された。

【0226】得られた5'側領域の配列と、既知のKIAA0659 cDNAの配列、及び3'-RACE法にて得た転写産物の3'側領域の配列の重複部位を除い

て結合させた配列(配列番号2)は1042アミノ酸か らなる単一のポリペプチド鎖(配列番号1)をコードし ていた。このアミノ酸配列の1~687番目の領域はヒ トDGリパーゼのアミノ酸配列と相同性を示した(図 1)。アミノ酸配列の親水性プロットおよび膜貫通ドメ インの予測プログラムSOSUI (Bioinformatics, 1 4, 378 (1998)〕を用いた解析結果から、このアミノ酸 配列のN末端の領域には、ヒトDGリパーゼと同様に4 つの膜貫通ドメインと推定される配列(配列番号1の1 6~38番目、57~69番目、97~119番目、1 35~157番目) を有することがわかった。また、M OTIFプログラム(京都大学化学研究所パイオインフ オマテクスセンターのゲノムネット (GenomeNet) サー ビス、http://motif.genome.ad.jp) による機能的モチ **一フ検索によってリパーゼの活性中心のコンセンサス配** 列〔(Leu/IIe/VaI)-Xaa-(Leu/IIe/VaI/Phe/Tyr)-(Leu/I le/Val/Met/Ser/Thr)-Gly-(His/Tyr/Trp/Val)-Ser-Xaa-Gly-(Gly/Ser/Thr/Ala/Cys)] と一致する配列 (Leu-Ile -Val-Val-Gly-His-Ser-Leu-Gly-Ala) がこのアミノ酸配 列の466~475番目に存在することがわかった。こ の配列はヒトロGリパーゼおよびカビのDGリパーゼで のコンセンサス配列に相当する配列(ヒト:Leu-Val-II e-Val-Gly-His-Ser-Leu-Gly-Ala、カビ:Leu-Val-Val-V al-Gly-His-Ser-Leu-Gly-Ala) ともよく一致していた。 これらの知見から配列番号1のアミノ酸配列を有する蛋 白質は4回膜貫通型のDGリパーゼと考えられた。アミ ノ酸配列から推定されるDGリパーゼホモログの分子量 は115kDaとなり、等電点は5.92となった。な お、得られたDGリパーゼホモログのアミノ酸配列は配 列番号4のヒトロGリパーゼのアミノ酸配列よりも長 く、C端側にヒトDGリパーゼとは相同性がない領域が 存在するが、MOTIFプログラムによる機能的モチー フ検索の結果、C端側領域にシャペロニンサブユニット cpn60のコンセンサス配列 [Ala-(Ala/Ser)-Xaa-(A sp/Glu/Gln)-Glu-Xaa-Xaa-Xaa-Xaa-Glv-Glv-(Glv/Al a)〕と一致する配列(Ala-Ala-Ala-Asn-Asp-Glu-Glu-Gl u-Glu-Val-Gly-Gly-Gly、配列番号1の874~885 番目に相当する)が存在することがわかった。配列番号 3に、配列番号2の塩基配列のうちの、配列番号1のア ミノ酸配列からなるポリペプチドをコードしている領域 (ストップコドンを含む) の塩基配列を示した。

【0227】実施例2 ヒトDGリパーゼホモログ遺伝 子の発現組織解析 (1)

ヒトロGリパーゼホモログ遺伝子がヒトのどのような組織で発現しているのかを確認するために、ヒトの各種組織(心臓、脳、胎盤、肺、骨格筋、腎臓、肝臓、膵臓、脾臓、胸腺、前立腺、精巣、卵巣、小腸、大腸、白血球)由来のmRNAから得たファースト・ストランドのcDNAのパネルであるMTCパネル(クロンテック社製)をテンプレートにし、ヒトロGリパーゼホモログc

DNAの塩基配列をもとにしたプライマー(配列番号11と配列番号12)を用いてPCRを行った。コントロールとしてG3PDH遺伝子についても同様にPCRを行った。PCRの後、アガロースゲル電気泳動を行い、特異的に増幅した約800bpの長さのバンド(配列番号2の1496~2308番目、配列番号6の192~1004番目に相当する)量を確認する事によって各種とト組織での本遺伝子のmRNAレベルでの発現量を見積もった。その結果、脳や膵臓、大腸において強い発現が見られたのに対し、脾臓、胸腺、卵巣、小腸、白血球では発現が見られなかった(図2)。

【0228】実施例3 ヒトDGリパーゼホモログ遺伝 子の発現組織解析(2)

ヒトロGリパーゼホモログ遺伝子の発現を、ヒトの各種 組織由来のmRNAを用いてノーザンブロット法を用い て調べた。ヒトロGリパーゼホモログcDNAの部分断 片(配列番号2の1から1720番目に相当する塩基配 列からなる) 25 ngを用いて、ランダムプライマーD NAラベリングキット (タカラバイオ社製) により [α -32P] dCTP (N-+) -32Pス社製)により放射線ラベルしプローブDNAを得た。 これをNICKカラム(アマシャムパイオサイエンシズ 社製)で精製した。エクスプレスハイブ(ExpressHyb) ハイブリダイゼーション溶液(クロンテック社製)をあ らかじめ68℃に保温しておき、ヒト脳MTNブロット ||およびV、ヒト12レーンMTNブロット(クロンテ ック社製)を入れた。ハイブリダイゼーション溶液1m Lあたり1mgの加熱急冷したサケ精子DNAを加え、 30分間保温した。これに放射線ラベルしたプローブD NAを加え、さらに1時間、68℃で保温した。その 後、ハイブリダイゼーション溶液を除去し、0.05% SDSを含む2×SSPE (0.3mol/L NaCl、20mmol/L NaH2PO4、2mmol/L EDTA、pH7.4)で室温にて30分間、 2回メンブレンを洗浄した。さらに、0. 1%SDSを 含むO. 1×SSPE(2×SSPEを1/20の濃度 に希釈した溶液)で50℃、40分間、2回メンブレン を洗浄した。その後、ストレージフォスファスクリーン (STORAGE PHOSPHOR SCREEN、コダック社製)に一晩露 光し、タイフーン(TYPHOON)8600パリアブルモー ドイメージャー(アマシャムファルマシアパイオテク社 製)で検出した。

【0229】その結果、脳、心臓、骨格筋、肝臓、などで発現が確認されたが、大腸、胸腺、脾臓、腎臓、小腸、胎盤、肺、末梢血リンパ球などでは発現が検出されなかった(図3)。脳内での部位では小脳、大脳皮質、延髄、後頭葉、前頭葉、側頭葉、扁桃、尾状核、被殻、海馬、視床などで発現が見られたが、脊髄、脳梁にはほとんど発現していないことが明らかとなった(図4および図5)。

【0230】実施例4 ヒトロGリパーゼホモログに対

するポリクローナル抗体の取得

ヒトDGリパーゼホモログのアミノ酸配列の941~956番目の配列のN末端にシステインを付加した配列 (配列番号13)からなるペプチドを化学合成し、これをKLHにカップリングしたものをアジュバンドと共に 2匹のウサギに2週間おきに6回注射した。12週間後まで抗原を用いたELISAによって抗体価を測定した (図6)。2匹のうちの1匹の抗体価が十分に上昇していることを確認した後、免疫開始12週目にこのウサギから全血採血を行った。得られた全血から遠心分離法によって血清を得た。

【0231】実施例5 ヒトDGリパーゼホモログの部分長ポリペプチドの哺乳類細胞での発現とDGリパーゼ活性の検出

実施例1で得られたヒトDGリパーゼホモログのアミノ酸配列のうち、N末端近傍の膜貫通ドメインを除いた、配列番号14で表されるアミノ酸配列(配列番号1の172~1042番目の配列に相当する)を有する部分長ポリペプチドを以下のようにして、哺乳類細胞で発現させ、該部分長ポリペプチドが、DGリパーゼ活性を有することを確認した。配列番号15に、ヒトDGリパーゼホモログcDNAの、該部分長ポリペプチドをコードする領域の塩基配列を示した。

【0232】該部分長ポリペプチドをコードする部分長 ヌクレオチド配列をまずはじめにPCRにて増幅した。 配列番号16と配列番号17に示すプライマーを用い て、クロンテック社製ヒト胎児脳由来マラソン・レディ 一cDNAをテンプレートとしてPCRを行った。その 結果、推定される大きさ(約2600bp)のPCR産 物が増幅したので、これをアガロースゲルより切り出 し、精製した後、Aアディションキット(キアゲン社 製)によってPCR産物の末端にA残基を付加した。こ れをpGEM-T Easyベクター(プロメガ社製)にT/Aク ローニングした。こうしてサブクローニングされたイン サート部位の配列決定を行い塩基配列(配列番号2の6 19~3268番目に相当する)を確認した後、これを テンプレートとして発現用ベクターに挿入するためのD NAをセンスプライマー(配列番号18)およびアンチ センスプライマー(配列番号19)を用いてPCRにて 増幅した。センスプライマー(配列番号18)には開始 コドン(ATG)及び制限酵素BamHI 認識サイトを、アンチ センスプライマー(配列番号19)には制限酵素Notl認 識サイトをそれぞれ含むように設計した。得られたPC R産物を制限酵素BamHI及びNotIにて2重切断し、これ を同じく制限酵素BamHI及びNotIにて2重切断した哺乳 類細胞発現用ベクターであるpcDNA3(インピトロジェン 社製)に方向性を保ったままライゲーションした。こう してヒトDGリパーゼホモログの部分長ポリペプチドを 哺乳類細胞で発現させるためのベクターpcDNA3-solubeD GL2を構築した。配列番号20にベクターとライゲーシ

ョンしたDNAがコードするポリペプチドのアミノ酸配列(配列番号14で表されるアミノ酸配列のN末端に開始コドン由来のメチオニンが付加した配列)を、配列番号21に該DNAのコード領域の塩基配列を示した。

【O 2 3 3】pcDNA3-solubeDGL2をリン酸カルシウム法 [Mol. Cell Biol., 7 2745 (1987)] にてCOS-1細 胞に導入した(導入後の細胞を、以下、形質転換細胞と よぶ)。48時間後、細胞をラバーポリスマンで回収 し、PBSで3回洗浄後、細胞のペレットに1mLのホ モジネート用パッファー〔10mmol/L Tris/HCl pH7. 4、1mmol/L EDTA, 0.15 mol/Lショ糖、100μmol/L ロイ ペプチン、50μmol/L NーアセチルーLーロイシルーL ーロイシルーLーノルロイシナル(ALLN、カルビオケム 社製)、1mmol/L 4-(2-アミノエチル) ベンゼンス ルホニル・フルオライド・ハイドロクロライド(AEBS F、カルビオケム社製) 〕を加え、懸濁した。懸濁物を ガラス製ダウンス (Dounce) 型ホモジナイザー [ホィー トン (Wheaton) 社製] にて10ストローク操作すること により破砕した。破砕物をエッペンドルフチューブへ移 し替え、パスソニック(ブランソン社)にて30秒超音波 処理した。こうして得られた破砕物を50倍希釈してプロ テイン・アッセイ・キット! [パイオ・ラッド (BioRa d) 社製] にて蛋白質の定量を行った。ベクターの導入 をしなかったCOS-1細胞(以下、コントロール細胞 とよぶ)についても、上記と同様の操作を行った。コン トロール細胞破砕物と形質転換細胞破砕物との蛋白質の 濃度を、ともに10 mg/mLに合わせた(以下、これらの溶 液を破砕液とよぶ)。

【0234】形質転換細胞の破砕液およびコントロール細胞の破砕液 5 μ LをSDSサンプルバッファーに加え、100℃で5分間ボイルし、7.5%ゲル濃度のSDSーPAGEを行った。実施例4で得られた抗血清を1次抗体として用いたウェスタンブロッティング法によってヒトDGリパーゼホモログの部分長ポリペプチドの検出を行った。形質転換細胞には、コントロール細胞には見られない特異的な約100kDaのバンドが検出され(図7)、ヒトDGリパーゼホモログの部分長ポリペプチドの発現が確認された。

【0235】上記で得られた形質転換細胞の破砕液を酵素源として、[14C]ステアロイルDGを基質にした既報[J. Biochem. 125, 1077 (1999)]の方法にてDGリパーゼ活性を測定した。その結果、コントロール細胞の破砕液を酵素源とした場合と比べて形質転換細胞の破砕液を酵素源とした場合、DGリパーゼ活性が約2倍上昇した。この活性はDGリパーゼの特異的な阻害剤とし

て知られているRHC-80267 [バイオモル (BIOM OL) 社製] によって完全に阻害された(図8)。これらのことから配列番号14で表されるアミノ酸配列を有するヒトDGリパーゼホモログの部分長ポリペプチドはDGリパーゼ活性を有していることが明らかとなった。

[0236]

【発明の効果】本発明によれば、DGリパーゼが関与する疾患の治療薬の探索、開発に有用なポリペプチド、該ポリペプチドを回談する抗体、およびこれらの利用方法を提供することができる。また、本発明のポリペプチドおよびDNAを用いることにより、生体内で多彩な生理作用を有すると考えられるカンナビノイド受容体アゴニストである2-AG産生酵素系の活性化剤や阻害剤等をスクリーニングすることができる。

[0237]

【配列表フリーテキスト】配列番号7 - KIAAO65 9特異的な3'-RACE用プライマー

配列番号9-KIAAO659特異的な5'-RACE 用プライマー

配列番号 1 1 - K I A A O 6 5 9 特異的な P C R 用プライマー

配列番号12-KIAA0659特異的なPCR用プライマー

配列番号 13-ヒトDGリパーゼホモログのアミノ酸配列の941~956とN末に付加したシステインからなるペプチド

配列番号16ーヒトDGリパーゼホモログの部分長ポリ ペプチドをコードするDNAの増幅用のセンスプライマ

配列番号17-ヒトDGリパーゼホモログの部分長ポリペプチドをコードするDNAの増幅用のアンチセンスプライマー

配列番号18 一発現ベクターのための挿入DNAの増幅 用のセンスプライマー

配列番号19一発現ベクターのための挿入DNAの増幅 用のセンスプライマー

配列番号20-N末にメチオニン残基を付加したヒトD Gリパーゼホモログの部分長ポリペプチド

配列番号21-N末にメチオニン残基を付加したヒトD Gリパーゼホモログの部分長ポリペプチドをコードする DNA

[0238]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<:110>: Kyowa Hakko Kogyo Co., Ltd.

<:120>; Novel polypetide

<:130>: H14-1964S3

<:150>; JP 2002-000281

<:151>: 2002-01-07 <:160>: 21 <:170>; PatentIn version 3.1 <:210>: 1 <;211>; 1042 <;212>; PRT <:213>: Homo sapiens <;400>; 1 Met Pro Gly lle Val Val Phe Arg Arg Trp Ser Val Gly Ser Asp 10 Asp Leu Val Leu Pro Ala IIe Phe Leu Phe Leu Leu His Thr Trp 20 25 Phe Val IIe Leu Ser Val Val Leu Phe Gly Leu Val Tyr Asn Pro His 40 Glu Ala Cys Ser Leu Asn Leu Val Asp His Gly Arg Gly Tyr Leu Gly lle Leu Leu Ser Cys Met Ile Ala Glu Met Ala Ile Ile Trp Leu Ser 70 75 Met Arg Gly Gly 11e Leu Tyr Thr Glu Pro Arg Asp Ser Met Gln Tyr Val Leu Tyr Val Arg Leu Ala IIe Leu Val IIe Glu Phe IIe Tyr Ala 105 lle Val Gly lle Val Trp Leu Thr Gln Tyr Tyr Thr Ser Cys Asn Asp 120 Leu Thr Ala Lys Asn Val Thr Leu Gly Met Val Val Cys Asn Trp Val Val lle Leu Ser Val Cys lle Thr Val Leu Cys Val Phe Asp Pro Thr 150 155 Gly Arg Thr Phe Val Lys Leu Arg Ala Thr Lys Arg Arg Gln Arg Asn 170 Leu Arg Thr Tyr Asn Leu Arg His Arg Leu Glu Glu Gly Gln Ala Thr 180 185 Ser Trp Ser Arg Arg Leu Lys Val Phe Leu Cys Cys Thr Arg Thr Lys 200 Asp Ser Gln Ser Asp Ala Tyr Ser Glu lle Ala Tyr Leu Phe Ala Glu 220 Phe Phe Arg Asp Leu Asp IIe Val Pro Ser Asp IIe IIe Ala Gly Leu 230 235 Val Leu Leu Arg Gln Arg Gln Arg Ala Lys Arg Asn Ala Val Leu Asp 245 250 Glu Ala Asn Asn Asp Ile Leu Ala Phe Leu Ser Gly Met Pro Val Thr 265 Arg Asn Thr Lys Tyr Leu Asp Leu Lys Asn Ser Gin Glu Met Leu Arg 280

Tyr Lys Glu Val Cys Tyr Tyr Met Leu Phe Ala Leu Ala Ala Tyr Gly

300

295

290

Trp Pro Met Tyr Leu Met Arg Lys Pro Ala Cys Gly Leu Cys Gln Leu 305 Ala Arg Ser Cys Ser Cys Cys Leu Cys Pro Ala Arg Pro Arg Phe Ala 325 330 Pro Gly Val Thr Ile Glu Glu Asp Asn Cys Cys Gly Cys Asn Ala Ile 345 Ala lle Arg Arg His Phe Leu Asp Glu Asn Met Thr Ala Val Asp lle 360 Val Tyr Thr Ser Cys His Asp Ala Val Tyr Glu Thr Pro Phe Tyr Val 375 Ala Val Asp His Asp Lys Lys Lys Val Val IIe Ser IIe Arg Gly Thr 390 395 Leu Ser Pro Lys Asp Ala Leu Thr Asp Leu Thr Gly Asp Ala Glu Arg 410 Leu Pro Val Glu Gly His His Gly Thr Trp Leu Gly His Lys Gly Met Val Leu Ser Ala Glu Tyr lie Lys Lys Lys Leu Glu Gln Glu Met Val 440 Leu Ser Gln Ala Phe Gly Arg Asp Leu Gly Arg Gly Thr Lys His Tyr 455 460 Gly Leu lle Val Val Gly His Ser Leu Gly Ala Gly Thr Ala Ala lle 470 Leu Ser Phe Leu Leu Arg Pro Gin Tyr Pro Thr Leu Lys Cys Phe Ala 490 Tyr Ser Pro Pro Gly Gly Leu Leu Ser Glu Asp Ala Met Glu Tyr Ser 505 Lys Glu Phe Val Thr Ala Val Val Leu Gly Lys Asp Leu Val Pro Arg 520 lle Gly Leu Ser Gln Leu Glu Gly Phe Arg Arg Gln Leu Leu Asp Val 535 540 Leu Gin Arg Ser Thr Lys Pro Lys Trp Arg IIe IIe Val Gly Ala Thr 550 555 Lys Cys lle Pro Lys Ser Glu Leu Pro Glu Glu Val Glu Val Thr Thr Leu Ala Ser Thr Arg Leu Trp Thr His Pro Ser Asp Leu Thr 11e Ala 585 Leu Ser Ala Ser Thr Pro Leu Tyr Pro Pro Gly Arg IIe IIe His Val Val His Asn His Pro Ala Glu Gln Cys Cys Cys Glu Gln Glu Glu 615 Pro Thr Tyr Phe Ala Ile Trp Gly Asp Asn Lys Ala Phe Asn Glu Val 630 635 lle lle Ser Pro Ala Met Leu His Glu His Leu Pro Tyr Val Val Met 645 650 655

Glu Gly Leu Asn Lys Val Leu Glu Asn Tyr Asn Lys Gly Lys Thr Ala 660 665 670

Leu Leu Ser Ala Ala Lys Val Met Val Ser Pro Thr Glu Val Asp Leu Thr Pro Glu Leu IIe Phe Gin Gin Gin Pro Leu Pro Thr Gly Pro Pro 695 700 Met Pro Thr Gly Leu Ala Leu Glu Leu Pro Thr Ala Asp His Arg Asn 710 715 Ser Ser Val Arg Ser Lys Ser Gln Ser Glu Met Ser Leu Glu Gly Phe 730 Ser Glu Gly Arg Leu Leu Ser Pro Val Val Ala Ala Ala Arg Gln 745 Asp Pro Val Glu Leu Leu Leu Ser Thr Gln Glu Arg Leu Ala Ala 755 760 765 Glu Leu Gln Ala Arg Arg Ala Pro Leu Ala Thr Met Glu Ser Leu Ser Asp Thr Glu Ser Leu Tyr Ser Phe Asp Ser Arg Arg Ser Ser Gly Phe 785 790 795 Arg Ser lle Arg Gly Ser Pro Ser Leu His Ala Val Leu Glu Arg Asp 805 810 Glu Gly His Leu Phe Tyr lle Asp Pro Ala lle Pro Glu Glu Asn Pro 825 Ser Leu Ser Ser Arg Thr Glu Leu Leu Ala Ala Asp Ser Leu Ser Lys 840 His Ser Gln Asp Thr Gln Pro Leu Glu Ala Ala Leu Gly Ser Gly Gly 855 860 Val Thr Pro Glu Arg Pro Pro Ser Ala Ala Ala Asn Asp Glu Glu Glu 875 Glu Val Gly Gly Gly Gly Gly Pro Ala Ser Arg Gly Glu Leu Ala 885 890 Leu His Asn Gly Arg Leu Gly Asp Ser Pro Ser Pro Gln Val Leu Glu 905 Phe Ala Glu Phe lle Asp Ser Leu Phe Asn Leu Asp Ser Lys Ser Ser 920 925 Ser Phe Gin Asp Leu Tyr Cys Met Val Val Pro Glu Ser Pro Thr Ser 935 Asp Tyr Ala Glu Gly Pro Lys Ser Pro Ser Gln Gln Glu lle Leu Leu 950 955 Arg Ala Gin Phe Giu Pro Asn Leu Val Pro Lys Pro Pro Arg Leu Phe 965 970 Ala Gly Ser Ala Asp Pro Ser Ser Gly Ile Ser Leu Ser Pro Ser Phe 985 Pro Leu Ser Ser Gly Glu Leu Met Asp Leu Thr Pro Thr Gly Leu 995 1000 1005 Ser Ser Gln Glu Cys Leu Ala Ala Asp Lys Ile Arg Thr Ser Thr Pro 1015 1020 Thr Gly His Gly Ala Ser Pro Ala Lys Gln Asp Glu Leu Val IIe Ser 1025 1030 1035 1040

Ala Arg

```
<:210>: 2
<:211>: 5788
<:212>: DNA
<:213>: Homo sapiens
<:220>:
<:221>: source
<;222>; (1).. (5788)
<:223>: /organism="Homo sapiens"
<;220>;
<;221>: CDS
<;222>; (122).. (3250)
<:400>: 2
agtgaatcgg ggccttgggg agcccaggat ggaggtggcg gtcgcggcgg cgggccgagc
                                                                       60
cctgcggcgg gcgggaggag gtgagcacca ggcccactga gcctctgcag agccaccagc
                                                                      120
c atg ccc ggg atc gtg gtg ttc cgg cgc cgc tgg tct gtg ggc agt gat
                                                                      169
  Met Pro Gly Ile Val Val Phe Arg Arg Arg Trp Ser Val Gly Ser Asp
gac ctc gtc cta ccg gcc atc ttc ctc ttt ctc ctg cat acc acc tgg
                                                                      217
Asp Leu Val Leu Pro Ala IIe Phe Leu Phe Leu Leu His Thr Thr Trp
            20
                                25
                                                                      265
ttt gtg atc ctg tcc gtg gtg ctc ttc ggc ctg gtc tat aac ccg cac
Phe Val IIe Leu Ser Val Val Leu Phe Gly Leu Val Tyr Asn Pro His
gag gcc tgc tcc ctg aac ctg gtg gac cac ggc cgc ggc tac ctg ggc
                                                                      313
Glu Ala Cys Ser Leu Asn Leu Val Asp His Gly Arg Gly Tyr Leu Gly
                        55
atc ctg ctg agc tgc atg atc gct gag atg gcc atc atc tgg ctg agc
                                                                      361
lle Leu Leu Ser Cys Met Ile Ala Glu Met Ala Ile Ile Trp Leu Ser
                    70
atg cgc ggg ggc atc ctc tac acg gag ccc cgt gac tcc atg cag tac
                                                                      409
Met Arg Gly Gly Ile Leu Tyr Thr Glu Pro Arg Asp Ser Met Gln Tyr
gtg ctc tac gtg cgc ctg gcc atc ctg gtg atc gag ttc atc tac gcc
                                                                      457
Val Leu Tyr Val Arg Leu Ala lie Leu Val lie Glu Phe lie Tyr Ala
            100
atc gtg ggc atc gtc tgg ctc act cag tac tac acc tcc tgc aac gac
                                                                      505
lle Val Gly lle Val Trp Leu Thr Gln Tyr Tyr Thr Ser Cys Asn Asp
                            120
ctc act gcc aag aat gtc acc ctc gga atg gtt gtc tgc aac tgg gta
                                                                      553
Leu Thr Ala Lys Asn Val Thr Leu Gly Met Val Val Cys Asn Trp Val
gtc atc ctc agt gtg tgc atc act gtc ctc tgc gtc ttc gac ccc acg
                                                                      601
Val lle Leu Ser Val Cys lle Thr Val Leu Cys Val Phe Asp Pro Thr
                    150
                                        155
ggc cgc acc ttt gtc aag ctg aga gcc acc aag agg agg cag cgt aac
                                                                     649
Gly Arg Thr Phe Val Lys Leu Arg Ala Thr Lys Arg Arg Gln Arg Asn
                                    170
ctg cgg acc tac aac ctg cgg cac cgc tta gag gag ggt caa gcc acc
                                                                     697
Leu Arg Thr Tyr Asn Leu Arg His Arg Leu Glu Glu Gly Gln Ala Thr
            180
                                185
```

_	_	tcg Ser 195								_	_					745
	_	cag GIn	_	-	-	_	_									793
		cgg Arg			-								_		_	841
		ctc Leu					7.7	-		_				_	-	889
		aac Asn														937
	_	acc Thr 275		_		-							_		_	985
_		gag Glu					_			_	_	-	-			1033
		atg Met														1081
		tcc Ser										_			_	1129
		gtc Val								-		_		_		1177
		cgg Arg 355												_		1225
Val	Tyr 370	acc Thr	Ser	Cys	His	Asp 375	Ala	Val	Tyr	Glu	Thr 380	Pro	Phe	Tyr	Val	1273
Ala 385	Val	gac Asp	His	Asp	Lys 390	Lys	Lys	Val	Val	l le 395	Ser	He	Arg	Gly	Thr 400	1321
Leu	Ser	ccc Pro	Lys	Asp 405	Ala	Leu	Thr	Asp	Leu 410	Thr	Gly	Asp	Ala	G lu 415	Arg	1369
Leu	Pro	gtg Val	Glu 420	Gly	His	His	Gly	Thr 425	Trp	Leu	Gly	His	Lys 430	Gly	Met	1417
		tca Ser 435														1465

ctg	tcc	cag	gcc	ttt	ggg	cga	gac	ctg	ggc	cgc	gga	acc	aaa	cac	tac	1513
Leu	Ser	Gln	Ala	Phe	Gly	Arg	Asp	Leu	Gly	Arg	Gly	Thr	Lys	His	Tyr	
	450					455					460					
ggc	ctg	att	gtg	gtg	ggc	cac	tcc	ctg	ggc	gcg	ggc	act	gct	gcc	atc	1561
Gly	Leu	He	Val	Val	Gly	His	Ser	Leu	Gly	Ala	Gly	Thr	Ala	Ala	He	
465					470					475					480	
ctc	tcc	ttc	ctt	ctg	cgc	cca	cag	tat	ccg	acc	ctc	aag	tgc	ttt	gcc	1609
Leu	Ser	Phe	Leu	Leu	Arg	Pro	GIn	Tyr	Pro	Thr	Leu	Lys	Cys	Phe	Ala	
				485					490					495		
						ctg	_	_		-		_				1657
Tyr	Ser	Pro	Pro	Gly	Gly	Leu	Leu	Ser	Glu	Asp	Ala	Met	Glu	Tyr	Ser	
			500					505					510			
						gtg										1705
Lys	Glu		Val	Thr	Ala	Val		Leu	Gly	Lys	Asp	Leu	Val	Pro	Arg	
		515					520					525				
						gaa			_		_		_	_	_	1753
He		Leu	Ser	GIn	Leu	Glu	Gly	Phe	Arg	Arg		Leu	Leu	Asp	Val	
	530					535					540		٠			
						CCC										1801
	GIN	Arg	Ser	lhr		Pro	Lys	Trp	Arg		He	Val	Gly	Ala		
545					550					555					560	
						gag										1849
Lys	Uys	He	Pro		Ser	Glu	Leu	Pro		Glu	Val	Glu	Val		lhr	
				565					570					575		4007
				_		tgg			_	_						1897
Leu	АІА	Ser		arg	Leu	Trp	ınr		Pro	Ser	Asp	Leu		He	Ala	
-+-	+		580				.	585				_ 4 -	590			1045
						ctc										1945
Leu	ser	595	ser	mr	rro	Leu		Pro	Pro	uly	Arg		iie	піѕ	vai	
ato	000		000	aat	~~~	<i>a</i>	600	+	+	+	+-+	605		~~~	~~~	1002
						gag										1993
141	610	Noil	1113	770	nia	G l u 615	uiii	Uys	Uys	Uy5		diu	GIII	GIU	ulu	
ccc		tac	+++	acc	ato	tgg	aac	т20	000	224	620	++0	aat	~~	ata	20.41
						Trp										2041
625	1111	1 71	1110	ліа	630	пр	uly	nsp	ASII	635	на	riic	ASII	ulu	640	
	atc	tcø	cca	gcc		ctg	cat	σασ	cac		ccc	tat	ata	atc		2089
						Leu										2009
		001	.,,	645	moc	Lou	1113	uiu	650	LCu	110		va i	655	IIIC L	
рар	ррр	ctc	aac		σtσ	ctg	σασ	aac		220	220	σσσ	aaσ		act	2137
						Leu					_		_		_	2107
4.4	α.,		660	_,,	• • •	Lou	uiu	665	,,,	7011	Lys	uij	670	,	AIL	
ctg	ctc	tct		gcc	аар	gtc	atø		agc	cct	acc	gag		gac	ctø	2185
						Val										2100
		675			_,.		680					685		,,,,,		
act	cct		ctc	atc	ttc	cag		cag	cca	ctc	ccc		σσσ	CCF	ccc	2233
						Gin										2200
	690			•		695	_,,,	, ,	0	_00	700		,			
atg		act	ggc	ctt	gcc	ctg	gag	cte	CCE	act		gac	cac	CgC	aac	2281
						Leu										

705					710					715					720	
agc	agc	gtc	agg	agc	aag	tcc	cag	tct	gag	atg	agc	ctg	gag	ggc	ttc	2329
Ser	Ser	Val	Arg	Ser 725	Lys	Ser	Gln	Ser	G1u 730	Met	Ser	Leu	Glu	Gly 735	Phe	
tcg	gag	ggg	cgg	ctg	ctg	tcg	cca	gtg	gtt	gcg	gcg	gcg	gcc	cgc	cag	2377
Ser	Glu	Gly	Arg	Leu	Leu	Ser	Pro		Val	Ala	Ala	Ala		Arg	Gln	
gar	cca	σtα	740 gag	cta	cta	cta	cta	745	300	000	mam.	~~~	750	aco.	gog.	2425
			Glu													2425
	,,,	755					760		••••	•	0.0	765		,,,,	,,,u	
gag	ctg	cag	gcc	cgg	cgg	gca	cca	ctg	gcc	acc	atg	gag	agc	ctc	tcg	2473
Glu	Leu 770	Gln	Ala	Arg	Arg	A I a 775	Pro	Leu	Ala	Thr	Met 780	Glu	Ser	Leu	Ser	
gac	act	gag	tcc	ctg	tac	agc	ttc	gac	tcg	cgc	cgc	tcc	tca	ggc	ttc	2521
Asp	Thr	Glu	Ser	Leu	Tyr	Ser	Phe	Asp	Ser	Arg	Arg	Ser	Ser	Gly	Phe	
785					790					795					800	
cgc	agc	atc	cgg	ggc	tcc	ccc	agc	ctc	cac	gct	gtg	ctg	gag	cgt	gat	2569
Arg	Ser	He	Arg	Gly	Ser	Pro	Ser	Leu	His	Ala	Val	Leu	Glu	Arg	Asp	
	•			805					810					815		
gaa	ggc	cac	ctc	ttc	tac	att	gac	cct	gcc	atc	ccc	gag	gaa	aac	cca	2617
Glu	Gly	His	Leu 820	Phe	Tyr	He	Asp	Pro 825	Ala	lle	Pro	Glu	G I u 830	Asn	Pro	
tcc	ctg	agc	tcg	cgc	act	gag	ctg		gcg	gcc	gac	agc		tcc	aag	2665
_		_	Ser					_					_		_	
		835					840					845			-	
cac	tca	cag	gac	acg	cag	CCC	ctg	gag	gcg	gcc	ctg	ggc	agt	ggc	ggc	2713
His	Ser	GIn	Asp	Thr	Gln	Pro	Leu	Glu	Ala	Ala	Leu	Gly	Ser	Gly	Gly	
	850					855					860					
			gag							-		_			_	2761
Val	Thr	Pro	Glu	Arg	Pro	Pro	Ser	Ala	Ala	Ala	Asn	Asp	Glu	Glu	Glu	
865					870					875					880	
			ggt													2809
Glu	Val	Gly	Gly		Gly	Gly	Gly	Pro		Ser	Arg	Gly	Glu		Ala	
+		+		885				.	890					895		0057
			ggg							_				_	_	2857
Leu	піъ	ASII	Gly 900	Arg	Leu	ч	ASP		rro	ser	Pro	uin		Leu	GIU	
			300					905					910			
ttc	gcc	gag	ttc	atc	gac	agc	ctc	ttc	aac	ctg	gac	agc	aag	agc	agc	2905
Phe	Ala	Glu	Phe	He	Asp	Ser	Leu	Phe	Asn	Leu	Asp	Ser	Lys	Ser	Ser	
		915					920					925				
tcc	ttc	caa	gac	ctc	tac	tgc	atg	gtg	gtg	ccc	gag	agc	ccc	acc	agt	2953
Ser	Phe	Gln	Asp	Leu	Tyr	Cys	Met	Va I	Val	Pro	Glu	Ser	Pro	Thr	Ser	
	930					935					940					
			gag						_	_				_		3001
	Tyr	Ala	Glu	Gly		Lys	Ser	Pro	Ser		Gln	Glu	He	Leu		
945					950					955					960	
			ttc													3049
Arg	Ala	GIn	Phe	Glu	Pro	Asn	Leu	Val	Pro	Lys	Pro	Pro	Arg	Leu	Phe	

965 970 975	
gcc ggc tca gcc gac ccc tcc tcg ggc atc tca ctc tcg ccc tcc ttc	3097
Ala Gly Ser Ala Asp Pro Ser Ser Gly IIe Ser Leu Ser Pro Ser Phe	
980 . 985 990	
ccg ctc agc tcc tcg ggt gag ctc atg gac ctg acg ccc acg ggc ctc	3145
Pro Leu Ser Ser Gly Glu Leu Met Asp Leu Thr Pro Thr Gly Leu	
995 1000 1005	
agt agc cag gaa tgc ctg gcg gct gac aag atc cgg act tct acc	3190
Ser Ser Gin Giu Cys Leu Ala Ala Asp Lys lie Arg Thr Ser Thr	
1010 1015 1020	
ccc act ggc cac gga gcc agc ccc gcc aag caa gat gag ctg gtc	3235
Pro Thr Gly His Gly Ala Ser Pro Ala Lys Gln Asp Glu Leu Val	
1025 1030 1035	
atc tca gca cgc tag caccccagtt gcgtggccag ccgggcccag gcaggagcag	3290
lle Ser Ala Arg	
1040	
gtggccctgt gggcacctgg tgcctgcccc ctgccgggca gctttaagga cagacccca	3350
ggggcagttt agcctcaggc acaggcatcg ctgctgagct gggggtccgc atccctacct	3410
cagcitagga cocccagago caaggiggot gggatotggo cocacagaig gggaaagaig	3470
gggaagggtg tggagtgggg aggagcctgg gcagcctgct gggtgggcca cactcagcct	3530
gactgccctc catgggggca ttctggcacc ccctgctcca ggacaggcca tgggcaagct	3590
gcctcccatc actgcctgct ggctgctctc ccaggggcca ggtggagagc agtgcccccc	3650
gacacatgta ttctcatctg tggtccaggc cggcatcgtc ctggccaccc cccagatctg	3710
gtgcctgctg gccggccccc tgggggtgccc ctgccgaggt ggcctgcagt gctgtacatg	3770
tttacagaag ctgctgggct tggctcagga tgtgttctgg gcttgcaagc cccccgccca	3830
atcatgtgtt cagtagccat cctctgagca gggcccaagg cagccagggg cctggagggg	3890
ccagaggagg gtggggtcag ggccgcccct tctctgcctt gtgcctctca tgctgcctcc	3950
tctgcccatg ggtcctgggc acccaggcct gccctgcctg ctggctactt cctggcttac	4010
cttctacccc caaggatcct caccacccaa agggtggtgg gcactgctgt gaccacccca	4070
${\tt gctgcagagt\ cagtgccctg\ ggtggaagga\ aggcactgag\ agcccccttc\ ctctgagggc\ .}$	4130
cccacctcac cccttggtgt cacccccacc acgcctaggc agctctgggc cctgggatct	4190
ggaaccaaca cacccctgtt cccctcagct ttccctcctc gctggcctgg gcaccctcct	4250
gggagcaggc cttcctccct cccaccccca atgtcctgtt ggtaggaggt ggggccaaga	4310
gtggggtatg gtgggccttg gctggagacc tctgtccact gcccagggag gggcctgggg	4370
ctgggagcag tcccggttta gcctgaggtc cccatagggc ttcctcccct gctgggtttg	4430
ggaagcagtt agggagatag cgacccggag tttccccaga agcggggtgg gagggtgtgc	4490
atgctagtgt tggcgcgtat gcatgtgcat gagtgtgcac cgttcctaag gaaggggcct	4550
ctggggctgc ccaccctacc tgccctgcct gcctgctgcc cctcccagcc tgccaagaaa	4610
acggtagggg agcatgatgg ggcctttgag gcagggtcgc agggacaagc tcagctttag	4670
gcaccatctg ttcccatcgc gcctgctgct gtgacccgtt ttggaaaact ggtgtgtacc	4730
gaggogotga otgoacggot gaccgcotgo togtgootto attotgoago ggoatggtoo	4790
ctcccattct ggctccacct gcagcctccc tgggtggcct aggctccccc gaccaagaga	4850
cotcoctctc atgateactg gtacetgggg gcctgaatte tggcccccgg ctccccacac	4910
agctgggact ggcctggatg gctgtcctgg gagcccctgc ccaccctgac agagggagct	4970
gggcctcccc tcatcctctg taactcccgc cttcaccaga ctcaaggaca ccctggccct	5030
gctgaggcat acagagcttc agcccagcac agaagcaaga caaaatcagt ggctcttaga	5090
gtttagaaaa caagacagac totcagatga aagatotgac aagcacogtg gccagtcaca	5150
gggagagact tgatgtctgg ccttttaatt cctcctctgc cagggtgggt cctgggacct	5210

cta	atgt	ggg	catg	tcgt	cc a	cccc	agga	c aa	gcca	tcag	gga	caga	occ	ccca	cccca	5270
agge	ctgc	agc	caca	ccat	gt t	tcag	gctt	g gg	gctg	gggc	agg	cttg	ggc	tcaat	tcctgg	5330
gca	ccca	ggg	gcag	ccca	cc c	ctaa	cctg	g ct	ccta	ccca	cct	cgcc	ett .	gaagį	gatggg	5390
cct	gctg	cac	gtot	ccct	cc t	ccac	ccca	t ac	caca	ctgg	ggg	gtct	gag	ccac	cccct	5450
cago	ccc	gtt	cggc	tcag	ac c	gacc	ccca	c to	cato	ccca	gac	ctgc	agc .	acaa	gtgcgc	5510
ggg	cctg	tcc	tccc	aggg	gc c	tggg	cgac	t cc	atat	gcaa	tca	gtage	cga .	gcago	ccgggc	5570
CCC	acag	acc	ctca	tgca	ct c	tctt	acgt	g cc	attc	tccc	cag	actt	ttt	ttgta	acttaa	5630
tgta	atga	aag	atcc	aaac	ta a	tatt	gctg	t aa	aaag,	gaga	gac	aaat	taa	tata	gcttat	5690
tota	ataa	ata	tatc	tgta	ta t	aaag	gttt	c tg	tata	ttgt	ata	gagc	tgt	gtata	aaactg	
- '		_	aaaa	aaaa	aa a	aaaa	aaaa	a aa	aaaa	aa						5788
	10>;															
	11>;	31														
	12>;	DN.														
	13>:	Ho	no s	apie	ns											
	20>;															
	21>;		urce	0400												
	22>:			3129			_:	_"								
	23>:	/0	rgan	ism=	пош	o sa	pien	S								
	20>; 21>;	CD	e													
			_	3129	,											
	00>;	3	, (·	3123	,											
		_	atc	σtσ	σtσ	ttc	caa	caa	CGC	tσσ	tot	σtσ	aac	agt	πat	48
														Ser		40
1		u.,		5 .	• • •	1 110	W P	W E	10	115	001	V (4)	uij	15	ДОР	
	ctc	gtc	cta		gcc	atc	ttc	ctc		ctc	cte	cat	acc	acc	tee	96
											_			Thr		
·			20					25					30		•	
ttt	gtg	atc	ctg	tcc	gtg	gtg	ctc	ttc	ggc	ctg	gtc	tat	aac	ccg	cac	144
														Pro		
		35					40					45				
gag	gcc	tgc	tcc	ctg	aac	ctg	gtg	gac	cac	ggc	cgc	ggc	tac	ctg	ggc	192
Glu	Ala	Cys	Ser	Leu	Asn	Leu	Va I	Asp	His	Gly	Arg	Gly	Tyr	Leu	Gly	
	50					55					60					
atc	ctg	ctg	agc	tgc	atg	atc	gct	gag	atg	gcc	atc	atc	tgg	ctg	agc	240
He	Leu	Leu	Ser	Cys	Met	He	Ala	Glu	Met	Ala	He	He	Trp	Leu	Ser	
65					70					75					80	
														cag		288
Met	Arg	Gly	Gly		Leu	Tyr	Thr	Glu		Arg	Asp	Ser	Met	Gin	Tyr	
		_		85					90					95		
														tac -		336
Val	Leu	Tyr		Arg	Leu	Ala	He		Val	He	Glu	Phe		Tyr	Ala	
			100					105					110			201
														aac		384
116	vai		iie	vai	Irp	Leu		Gin	lyr	lyr	Inr		Cys	Asn	ASP	
ct c	20+	115		^- L	- 4 -		120				~+-	125		+	~+-	400
														tgg		432
LUU		лій	LyS	ASII	vai		Leu	uly	met	val		υys	изп	Trp	Val	
	130					135					140					

					tgc Cys 150										480
ggc					aag Lys				aag					aac	528
				aac	ctg Leu			tta					gcc		576
_	_	_	_		ctc Leu		 								624
					gcc Ala		-		-						672
					gac Asp 230										720
					cgg Arg	_	 _	_	_		-		_	_	768
					atc He										816
				_	ctc Leu									_	864
					tac Tyr				_	_	_	_			912
					atg Met 310			_	_			_		_	960
					tgt Cys										1008
					gag Glu										1056
					ttc Phe										1104
					cat His										1152
					aag Lys 390										1200

	_	_				ctg Leu		-				-	T		-	1248
				405					410					415		
						cac										1296
Leu	Pro	Val	G1u 420	Gly	His	His	Gly	Thr 425	Trp	Leu	Gly	His	Lys 430	Gly	Met	
gtc	ctc	tca	gct	gag	tac	atc	aag	aag	aaa	ctg	gag	cag	gag	atg	gtc	1344
		435				He	440					445				
						cga										1392
Leu	Ser 450	Gln	Ala	Phe	Gly	Arg 455	Asp	Leu	Gly	Arg	Gly 460	Thr	Lys	His	Tyr	
ggc	ctg	att	gtg	gtg	ggc	cac	tcc	ctg	ggc	gcg	ggc	act	gct	gcc	atc	1440
Gly	Leu	He	Val	Val	Gly	His	Ser	Leu	Gly	Ala	Gly	Thr	Ala	Ala	He	
465					470					475					480	
						cca										1488
Leu	Ser	Phe	Leu		Arg	Pro	Gln	Tyr		Thr	Leu	Lys	Cys	Phe	Ala	
	_			485					490					495		
						ctg			_	_		_				1536
ıyr	Ser	Pro		Gly	Gly	Leu	Leu		Glu	Asp	Ala	Met		Tyr	Ser	
			500					505					510			1504
						gtg										1584
		515				Val	520					525				
						gaa										1632
lle	Gly 530	Leu	Ser	GIn	Leu	G I u 535	Gly	Phe	Arg	Arg	GIn 540	Leu	Leu	Asp	Val	
ctg	cag	cga	agc	acc	aag	ccc	aaa	tgg	cgg	atc	atc	gtg	ggg	gcc	acc	1680
	Gin	Arg	Ser	Thr		Pro	Lys	Trp	Arg	He	He	Val	Gly	Ala	Thr	
545					550					555					560	
	_		_		_	gag										1728
				565		Glu			570					575		
						tgg										1776
			580			Trp		585					590			
						ctc										1824
Leu	Ser		Ser	Thr	Pro	Leu		Pro	Pro	Gly	Arg		He	His	Val	
		595					600					605				
						gag										1872
	610					G I u 615					620					
						tgg										1920
	Ihr	iyr	Phe	Ala		Trp	Gly	Asp	Asn		Ala	Phe	Asn	Glu		
625					630					635					640	
						ctg										1968
				645		Leu			650					655		
						ctg										2016
Glu	Gly	Leu	Asn	Lys	Val	Leu	Glu	Asn	Tyr	Asn	Lys	Gly	Lys	Thr	Ala	

			660					665					670			
ctg	ctc	tct	gca	gcc	aag	gtc	atg	gtg	agc	cct	acc	gag	gtg	gac	ctg	2064
Leu	Leu	Ser	Ala	Ala	Lys	Val	Met	Va I	Ser	Pro	Thr	Glu	Val	Asp	Leu	
		675					680					685				
act	cct	gag	ctc	atc	ttc	cag	cag	cag	cca	ctc	ССС	acg	ggg	ccg	ccc	2112
Thr	Pro	Glu	Leu	He	Phe	GIn	GIn	GIn	Pro	Leu	Pro	Thr	Gly	Pro	Pro	
	690					695					700					
atg	CCC	act	ggc	ctt	gcc	ctg	gag	ctg	ccg	act	gca	gac	cac	cgc	aac	2160
Met	Pro	Thr	Gly	Leu	Ala	Leu	Glu	Leu	Pro	Thr	Ala	Asp	His	Arg	Asn	
705					710					715					720	
agc	agc	gtc	agg	agc	aag	tcc	cag	tct	gag	atg	agc	ctg	gag	ggc	ttc	2208
Ser	Ser	Val	Arg	Ser	Lys	Ser	Gln	Ser	Glu	Met	Ser	Leu	Glu	Gly	Phe	
				725					730					735		
tcg	gag	ggg	cgg	ctg	ctg	tcg	cca	gtg	gtt	gcg	gcg	gcg	gcc	cgc	cag	2256
Ser	Glu	Gly	Arg	Leu	Leu	Ser	Pro	Val	Val	Ala	Ala	Ala	Ala	Arg	GIn	
			740					745					750			
	ccg															2304
Asp	Pro		Glu	Leu	Leu	Leu		Ser	Thr	GIn	Glu		Leu	Ala	Ala	
		755					760				Δ	765				
	ctg			_			_								_	2352
GIU	Leu	GIN	Ala	Arg	Arg		Pro	Leu	Ala	Ihr		Glu	Ser	Leu	Ser	
	770				.	775			4		780					0.400
	act								_		_					2400
785	Thr	ulu	ser	Leu	790	ser	rne	ASP	Ser		Arg	3er	ser	uly		
	200	atc	044				0.00	ata		795	a+ a	a+=	~~~	- - -	800	2440
	agc Ser															2448
AI E	361	116	AI B	805	361	710	361	Leu	810	на	Vai	Leu	alu	815	мэр	
gaa	ggc	cac	ctc		tac	att	gac	cct		atc	ccc	σοσ	gaa		cca	2496
	Gly			_												2430
			820		.,.			825					830	,,,,,,		
tcc	ctg	agc		cgc	act	gag	ctg		gcg	gcc	gac	agc		tcc	aag	2544
	Leu						_	_		_	_	_	_		_	
		835					840					845				
cac	tca	cag	gac	acg	cag	ССС	ctg	gag	gcg	gcc	ctg	ggc	agt	ggc	ggc	2592
His	Ser	Gin	Asp	Thr	Gln	Pro	Leu	Glu	Ala	Ala	Leu	Gly	Ser	Gly	Gly	
	850					855					860					
gtc	act	cct	gag	cgg	ccc	ccc	agt	gct	gcg	gcc	aat	gac	gag	gag	gaa	2640
Va I	Thr	Pro	Glu	Arg	Pro	Pro	Ser	Ala	Ala	Ala	Asn	Asp	Glu	Glu	Glu	
865					870					875					880	
gag	gtt	ggc	ggt	ggg	ggt	ggc	ggg	ccg	gcc	tcc	cgc	ggg	gag	ctg	gcg	2688
Glu	Val	Gly	Gly	Gly	Gly	Gly	Gly	Pro	Ala	Ser	Arg	Gly	Glu	Leu	Ala	
				885					890					895		
	cac															2736
Leu	His	Asn		Arg	Leu	Gly	Asp		Pro	Ser	Pro	GIn		Leu	Glu	
			900					905					910			
	gcc															2784
Phe	Ala	Glu	Phe	He	Asp	Ser	Leu	Phe	Asn	Leu	Asp	Ser	Lys	Ser	Ser	

915 920 925 tcc ttc caa gac ctc tac tgc atg gtg gtg ccc gag agc ccc acc agt 2832 Ser Phe Gln Asp Leu Tyr Cys Met Val Val Pro Glu Ser Pro Thr Ser 930 935 940 gac tac gct gag ggc ccc aag tcc ccc agc cag caa gag atc ctg ctc 2880 Asp Tyr Ala Glu Gly Pro Lys Ser Pro Ser Gln Gln Glu IIe Leu Leu 950 955 cgt gcc cag ttc gag ccc aac ctg gtg ccc aag ccc cca cgg ctc ttt 2928 Arg Ala Gin Phe Giu Pro Asn Leu Vai Pro Lys Pro Pro Arg Leu Phe 965 970 gcc ggc tca gcc gac ccc tcc tcg ggc atc tca ctc tcg ccc tcc ttc 2976 Ala Gly Ser Ala Asp Pro Ser Ser Gly Ile Ser Leu Ser Pro Ser Phe 985 ccg ctc agc tcc tcg ggt gag ctc atg gac ctg acg ccc acg ggc ctc 3024 Pro Leu Ser Ser Gly Glu Leu Met Asp Leu Thr Pro Thr Gly Leu 1000 agt agc cag gaa tgc ctg gcg gct gac aag atc cgg act tct acc ccc 3072 Ser Ser Gin Glu Cys Leu Ala Ala Asp Lys Ile Arg Thr Ser Thr Pro 1015 act ggc cac gga gcc agc ccc gcc aag caa gat gag ctg gtc atc tca 3120 Thr Gly His Gly Ala Ser Pro Ala Lys Gln Asp Glu Leu Val IIe Ser 1025 1030 1040 gca cgc tag 3129 Ala Arg <:210>: 4 <:211>: 672 <;212>; PRT <:213>; Homo sapiens <:400>: 4 Met Pro Gly Met Val Leu Phe Gly Arg Arg Trp Ala lle Ala Ser Asp 5 10 Asp Leu Val Phe Pro Gly Phe Phe Glu Leu Val Val Arg Val Leu Trp Trp lle Gly lle Leu Thr Leu Tyr Leu Met His Arg Gly Lys Leu Asp 40 Cys Ala Gly Gly Ala Leu Leu Ser Ser Tyr Leu Ile Val Leu Met Ile 55 60 Leu Leu Ala Val IIe Cys Thr Val Ser Ala IIe Met Cys Val Ser 70 Met Arg Gly Thr lie Cys Asn Pro Gly Pro Arg Lys Ser Met Ser Lys 85 90 Leu Leu Tyr Ile Arg Leu Ala Leu Phe Phe Pro Glu Met Val Trp Ala 100 105 110

Ser Leu Gly Ala Ala Trp Val Ala Asp Gly Val Gln Cys Asp Arg Thr 115 120 125 Val Val Asp Gly IIe IIe Ala Thr Val Val Val Ser Trp IIe IIe IIe

	130					133					140				
A I a 145	Ala	Thr	Val	Val	Ser 150	He	lle	lle	Val	Phe 155	Asp	Pro	Leu	Gly	Gly 160
Lys	Met	Ala	Pro	Tyr 165	Ser	Ser	Ala	Gly	Pro 170	Ser	His	Leu	Asp	Ser 175	His
Asp	Ser	Ser	GIn 180	Leu	Leu	Asn	Gly	Leu 185	Lys	Thr	Ala	Ala	Thr 190	Ser	Val
Trp	Glu	Thr 195		lle	Lys	Leu	Leu 200	Cys	Cys	Cys	He	Gly 205		Asp	Asp
His	Thr 210	Arg	Val	Ala	Phe	Ser 215			Ala	Glu	Leu 220		Ser	Thr	Tyr
Phe 225	Ser	Asp	Thr	Asp	Leu 230	Val	Pro	Ser	Asp	11e 235	Ala	Ala	Gly	Leu	Ala 240
Leu	Leu	His	Gln	GIn 245	GIn	Asp	Asn	He	Arg 250	Asn	Asn	Gin	Glu	Pro 255	Ala
GIn	Val	Val	Cys 260	His	Ala	Pro	Gly	Ser 265	Ser	GIn	Glu	Ala	Asp 270	Leu	Gly
Ala	Glu	Leu 275	Glu	Asn	Cys	His	His 280	Tyr	Met	GIn	Phe	Ala 285	Ala	Ala	Ala
Tyr	Gly 290	Trp	Pro	Leu	Tyr	l le 295	Tyr	Arg	Asn	Pro	Leu 300	Thr	Gly	Leu	Cys
Arg 305	lle	Gly	Gly	Asp	Cys 310	Cys	Arg	Ser	Arg	Thr 315	Thr	Asp	Tyr	Asp	Leu 320
Val	Gly	Gly	Asp	GIn 325	Leu	Asn	Cys	His	Phe 330	Gly	Ser	He	Leu	His 335	Thr
Thr	Gly	Leu	GIn 340	Tyr	Arg	Asp	Phe	11e 345	His	Val	Ser	Phe	His 350	Asp	Lys
Val	Tyr	Glu 355	Leu	Pro	Phe	Leu	Va I 360	Ala	Leu	Asp	His	Arg 365	Lys	Glu	Ser
Val	Va I 370	Val	Ala	Val	Arg	Gly 375	Thr	Met	Ser	Leu	GIn 380	Asp	Val	Leu	Thr
Asp 385	Leu	Ser	Ala	Glu	Ser 390	Glu	Val	Leu	Asp	Va I 395	Glu	Cys	Glu	Val	G I n 400
Asp	Arg	Leu	Ala		Lys								Tyr	Va I 415	Tyr
Gln	Arg	Leu	lle 420	Asn	Asp	Gly	lle	Leu 425	Ser	Gln	Ala	Phe	Ser 430	He	Ala
Pro	Glu	Tyr 435	Arg	Leu	Val	He	Va I 440	Gly	His	Ser	Leu	Gly 445	Gly	Gly	Ala
Ala	Ala 450	Leu	Leu	Ala	Thr	Met 455	Leu	Arg	Ala	Ala	Tyr 460	Pro	Gln	Val	Arg
Cys 165	Tyr	Ala	Phe	Ser	Pro 470	Pro	Arg	Gly	Leu	Trp 475	Ser	Lys	Ala	Leu	GIn 480
3lu	Tyr	Ser	GIn	Ser 485	Phe	lle	Val	Ser	Leu 490	Val	Leu	Gly	Lys	Asp 495	Val
lle	Pro	Arg	Leu 500	Ser	Val	Thr	Asn	Leu 505	Glu	Asp	Leu	Lys	Arg 510	Arg	lle
A II	A = -	Val	Val	Λla	Hic	Cve	Ann	1	D= 0	مبرا	Tue	Lva	110	Lou	1

525

520

515

His Gly Leu Trp Tyr Glu Leu Phe Gly Gly Asn Pro Asn Asn Leu Pro 535 Thr Glu Leu Asp Gly Gly Asp Gln Glu Val Leu Thr Gln Pro Leu Leu 550 555 Gly Glu Gln Ser Leu Leu Thr Arg Trp Ser Pro Ala Tyr Ser Phe Ser 570 Ser Asp Ser Pro Leu Asp Ser Ser Pro Lys Tyr Pro Pro Leu Tyr Pro 585 Pro Gly Arg Ile Ile His Leu Gln Glu Glu Gly Ala Ser Gly Arg Phe 600 Gly Cys Cys Ser Ala Ala His Tyr Ser Ala Lys Trp Ser His Glu Ala 615 Glu Phe Ser Lys Ile Leu Ile Gly Pro Lys Met Leu Thr Asp His Met 625 630 635 Pro Asp lle Leu Met Arg Ala Leu Asp Ser Val Val Ser Asp Arg Ala 645 650 Ala Cys Val Ser Cys Pro Ala Gin Gly Val Ser Ser Val Asp Val Ala 665 <;210>; 5 <;211>; 647 <;212>; PRT <:213>: Homo sapiens <:400>: 5 Ser lie Arg Gly Thr Leu Ser Pro Lys Asp Ala Leu Thr Asp Leu Thr 10 Gly Asp Ala Glu Arg Leu Pro Val Glu Gly His His Gly Thr Trp Leu Gly His Lys Gly Met Val Leu Ser Ala Glu Tyr Ile Lys Lys Leu Glu Gln Glu Met Val Leu Ser Gln Ala Phe Gly Arg Asp Leu Gly Arg 55 Gly Thr Lys His Tyr Gly Leu lle Val Val Gly His Ser Leu Gly Ala 70 75 Gly Thr Ala Ala lle Leu Ser Phe Leu Leu Arg Pro Gin Tyr Pro Thr 90 Leu Lys Cys Phe Ala Tyr Ser Pro Pro Gly Gly Leu Leu Ser Glu Asp 100 105 Ala Met Glu Tyr Ser Lys Glu Phe Val Thr Ala Val Val Leu Gly Lys 120 Asp Leu Val Pro Arg Ile Gly Leu Ser Gln Leu Glu Gly Phe Arg Arg Gin Leu Leu Asp Val Leu Gin Arg Ser Thr Lys Pro Lys Trp Arg Ile 150 155 lle Val Gly Ala Thr Lys Cys IIe Pro Lys Ser Glu Leu Pro Glu Glu 165 170

Val Glu Val Thr Thr Leu Ala Ser Thr Arg Leu Trp Thr His Pro Ser 185 Asp Leu Thr lle Ala Leu Ser Ala Ser Thr Pro Leu Tyr Pro Pro Gly 200 Arg Ile Ile His Val Val His Asn His Pro Ala Glu Gln Cys Cys Cys 210 215 220 Cys Glu Gln Glu Glu Pro Thr Tyr Phe Ala IIe Trp Gly Asp Asn Lys 230 235 Ala Phe Asn Glu Val IIe IIe Ser Pro Ala Met Leu His Glu His Leu 245 250 Pro Tyr Val Val Met Glu Gly Leu Asn Lys Val Leu Glu Asn Tyr Asn 265 Lys Gly Lys Thr Ala Leu Leu Ser Ala Ala Lys Val Met Val Ser Pro Thr Glu Val Asp Leu Thr Pro Glu Leu IIe Phe Gln Gln Gln Pro Leu 295 300 Pro Thr Gly Pro Pro Met Pro Thr Gly Leu Ala Leu Glu Leu Pro Thr 310 315 Ala Asp His Arg Asn Ser Ser Val Arg Ser Lys Ser Gln Ser Glu Met 330 Ser Leu Glu Gly Phe Ser Glu Gly Arg Leu Leu Ser Pro Val Val Ala 345 Ala Ala Ala Arg Gln Asp Pro Val Glu Leu Leu Leu Ser Thr Gln Glu Arg Leu Ala Ala Glu Leu Gln Ala Arg Arg Ala Pro Leu Ala Thr 375 Met Glu Ser Leu Ser Asp Thr Glu Ser Leu Tyr Ser Phe Asp Ser Arg 390 395 Arg Ser Ser Gly Phe Arg Ser IIe Arg Gly Ser Pro Ser Leu His Ala 410 Val Leu Glu Arg Asp Glu Gly His Leu Phe Tyr lle Asp Pro Ala lle 425 Pro Glu Glu Asn Pro Ser Leu Ser Ser Arg Thr Glu Leu Leu Ala Ala 440 Asp Ser Leu Ser Lys His Ser Gln Asp Thr Gln Pro Leu Glu Ala Ala 455 460 Leu Gly Ser Gly Gly Val Thr Pro Glu Arg Pro Pro Ser Ala Ala Ala 470 475 Asn Asp Glu Glu Glu Glu Val Gly Gly Gly Gly Gly Pro Ala Ser 485 490 Arg Gly Glu Leu Ala Leu His Asn Gly Arg Leu Gly Asp Ser Pro Ser 505 Pro Gin Val Leu Glu Phe Ala Glu Phe Ile Asp Ser Leu Phe Asn Leu 520 Asp Ser Lys Ser Ser Ser Phe Gln Asp Leu Tyr Cys Met Val Val Pro 535 540

Glu Ser Pro Thr Ser Asp Tyr Ala Glu Gly Pro Lys Ser Pro Ser Gln

```
545
                    550
                                        555
                                                            560
Gin Giu lie Leu Leu Arg Ala Gin Phe Giu Pro Asn Leu Val Pro Lys
                565
                                    570
Pro Pro Arg Leu Phe Ala Gly Ser Ala Asp Pro Ser Ser Gly Ile Ser
                                585
Leu Ser Pro Ser Phe Pro Leu Ser Ser Gly Glu Leu Met Asp Leu
                            600
Thr Pro Thr Gly Leu Ser Ser Gln Glu Cys Leu Ala Ala Asp Lys Ile
                        615
Arg Thr Ser Thr Pro Thr Gly His Gly Ala Ser Pro Ala Lys Gln Asp
625
                    630
                                        635
                                                            640
Glu Leu Val IIe Ser Ala Arg
                645
<;210>; 6
<:211>: 4459
<;212>; DNA.
<:213>: Homo sapiens
<;220>;
<:221>: source
<;222>; (1).. (4459)
<:223>: /organism="Homo sapiens"
       /clone="HK01892"
       /tissue_type="brain"
<;220>;
<;221>; CDS
<;222>; (1)..(1946)
<;400>; 6
to agt atc cgg ggg acc ctg tcc ccc aag gat gcc ctg act gac ctg
                                                                      47
   Ser lie Arg Gly Thr Leu Ser Pro Lys Asp Ala Leu Thr Asp Leu
                                       10
acg ggt gat gct gag cgc ctc ccc gtg gag ggg cac cac ggc acc tgg
                                                                      95
Thr Gly Asp Ala Glu Arg Leu Pro Val Glu Gly His His Gly Thr Trp
ctg ggc cac aag ggt atg gtc ctc tca gct gag tac atc aag aag aaa
                                                                     143
Leu Gly His Lys Gly Met Val Leu Ser Ala Glu Tyr lle Lys Lys Lys
            35
                                40
ctg gag cag gag atg gtc ctg tcc cag gcc ttt ggg cga gac ctg ggc
                                                                     191
Leu Glu Gln Glu Met Val Leu Ser Gln Ala Phe Gly Arg Asp Leu Gly
        50
cgc gga acc aaa cac tac ggc ctg att gtg gtg ggc cac tcc ctg ggc
                                                                     239
Arg Gly Thr Lys His Tyr Gly Leu Ile Val Val Gly His Ser Leu Gly
    65
                        70
                                            75
gcg ggc act gct gcc atc ctc tcc ttc ctt ctg cgc cca cag tat ccg
                                                                     287
Ala Gly Thr Ala Ala IIe Leu Ser Phe Leu Leu Arg Pro Gin Tyr Pro
acc ctc aag tgc ttt gcc tac tcc ccg cca ggg ggc ctg ctg agt gag
                                                                     335
Thr Leu Lys Cys Phe Ala Tyr Ser Pro Pro Gly Gly Leu Leu Ser Glu
                100
                                    105
```

_						aag										383
Asp	Ala	Met		Tyr	Ser	Lys	Glu		Val	Thr	Ala	Val		Leu	Gly	
222	asc	ctc	115	000	200	att	aa0	120	tot	000	at a	~~~	125	++0	0.70	421
						lle										431
_,.		130			5		135		00.	u	COU	140	uij	1 110	AI B	
aga	cag	ctc	ctg	gat	gtc	ctg	cag	cga	agc	acc	aag	ccc	aaa	tgg	cgg	479
Arg	Gln	Leu	Leu	Asp	Val	Leu	Gln	Arg	Ser	Thr	Lys	Pro	Lys	Trp	Arg	
	145					150					155					
						aaa										527
		Val	Gly	Ala		Lys	Cys	He	Pro		Ser	Glu	Leu	Pro		
160		aaa	ata	200	165	ctg	700	200	207	170	ata	+~~		000	175	E7E
						Leu										575
•				180	••••		mu	001	185	.,, P	Lou	11 P	,,,,	190	110	
agc	gac	cta	act	ata	gcc	ctc	tca	gcc	agc	act	cca	ctc	tac	ccg	ССС	623
Ser	Asp	Leu	Thr	He	Ala	Leu	Ser	Ala	Ser	Thr	Pro	Leu	Tyr	Pro	Pro	
			195					200					205			
						gtc										671
ыу	Arg	210	He	HIS	Val	Val		Asn	HIS	Pro	Ala		GIn	Cys	Cys	
tec	tet		CAP	рар	рар	ccc	215 aca	tac	+++	gcc	atc	220	aac	aac	220	719
						Pro										713
•	225					230		.,.		****	235		,			
aag	gcc	ttc	aat	gag	gtg	atc	atc	tcg	сса	gcc	atg	ctg	cat	gag	cac	767
Lys	Ala	Phe	Asn	Glu	Val	He	He	Ser	Pro	Ala	Met	Leu	His	Glu	His	
240					245					250					255	
	_	_				gag										815
Leu	Pro	lyr	Val		Met	Glu	Gly	Leu		Lys	Val	Leu	Glu		Tyr	
220	220	aaa	221	260	rct	ctg	at a	tot	265	700	222	~+^	0 t =	270		062
					_	Leu			-	_	_	_	_	-	Ū	863
,,,,,,	_,0	u.,	275		711 u	Lou	LUU	280	7114	πια	Lys	141	285	Vai	301	
cct	acc	gag	gtg	gac	ctg	act	cct		ctc	atc	ttc	cag		cag	cca	911
						Thr										
		290					295					300				
						atg							_	_	_	959
Leu		Thr	Gly	Pro	Pro	Met	Pro	Thr	Gly	Leu		Leu	Glu	Leu	Pro	
oo+	305					310		_4.			315	.				1007
						agc Ser										1007
320	Ala	лор	1113	AI E	325	361	361	Vai	AI B	330	Lys	361	dill	361	335	
	agc	ctg	gag	ggc		tcg	gag	ggg	cgg		ctg	tcg	сса	gtg		1055
						Ser										
				340					345					350		
gcg	gcg	gcg	gcc	cgc	cag	gac	ccg	gtg	gag	ctg	ctg	ctg	ctg	tct	acc	1103
Ala	Ala	Ala		Arg	Gln	Asp	Pro		Glu	Leu	Leu	Leu		Ser	Thr	
			355					360					365			
cag	gag	cgg	ctg	gca	gcg	gag	ctg	cag	gcc	cgg	cgg	gca	cca	ctg	gcc	1151

Gin Glu Arg Leu Ala Ala Glu Leu Gin Ala Arg Arg Ala Pro Leu Ala 370 375 acc atg gag agc ctc tcg gac act gag tcc ctg tac agc ttc gac tcg 1199 Thr Met Glu Ser Leu Ser Asp Thr Glu Ser Leu Tyr Ser Phe Asp Ser 390 395 cgc cgc tcc tca ggc ttc cgc agc atc cgg ggc tcc ccc agc ctc cac 1247 Arg Arg Ser Ser Gly Phe Arg Ser Ile Arg Gly Ser Pro Ser Leu His 410 gct gtg ctg gag cgt gat gaa ggc cac ctc ttc tac att gac cct gcc 1295 Ala Val Leu Glu Arg Asp Glu Gly His Leu Phe Tyr Ile Asp Pro Ala 420 425 atc ccc gag gaa aac cca tcc ctg agc tcg cgc act gag ctg ctg gcg 1343 lle Pro Glu Glu Asn Pro Ser Leu Ser Ser Arg Thr Glu Leu Leu Ala gcc gac agc ctg tcc aag cac tca cag gac acg cag ccc ctg gag gcg 1391 Ala Asp Ser Leu Ser Lys His Ser Gln Asp Thr Gln Pro Leu Glu Ala 450 gcc ctg ggc agt ggc gtc act cct gag cgg ccc ccc agt gct gcg 1439 Ala Leu Gly Ser Gly Gly Val Thr Pro Glu Arg Pro Pro Ser Ala Ala 470 gcc aat gac gag gaa gaa gat ggc ggt ggc ggc ggg ccg gcc 1487 Ala Asn Asp Glu Glu Glu Val Gly Gly Gly Gly Gly Pro Ala 485 490 tcc cgc ggg gag ctg gcg ctg cac aat ggg cgc ctg ggg gac tcg ccc 1535 Ser Arg Gly Glu Leu Ala Leu His Asn Gly Arg Leu Gly Asp Ser Pro 505 agt cct cag gtg ctg gaa ttc gcc gag ttc atc gac agc ctc ttc aac 1583 Ser Pro Gin Val Leu Glu Phe Ala Glu Phe Ile Asp Ser Leu Phe Asn 515 520 ctg gac agc agc agc tcc ttc caa gac ctc tac tgc atg gtg gtg 1631 Leu Asp Ser Lys Ser Ser Ser Phe Gln Asp Leu Tyr Cys Met Val Val 530 ccc gag agc ccc acc agt gac tac gct gag ggc ccc aag tcc ccc agc 1679 Pro Glu Ser Pro Thr Ser Asp Tyr Ala Glu Gly Pro Lys Ser Pro Ser cag caa gag atc ctg ctc cgt gcc cag ttc gag ccc aac ctg gtg ccc 1727 Gin Gin Giu ile Leu Leu Arg Ala Gin Phe Giu Pro Asn Leu Val Pro 565 570 aag ccc cca cgg ctc ttt gcc ggc tca gcc gac ccc tcc tcg ggc atc 1775 Lys Pro Pro Arg Leu Phe Ala Gly Ser Ala Asp Pro Ser Ser Gly Ile 580 585 tca ctc tcg ccc tcc ttc ccg ctc agc tcc tcg ggt gag ctc atg gac 1823 Ser Leu Ser Pro Ser Phe Pro Leu Ser Ser Gly Glu Leu Met Asp 595 ctg acg ccc acg ggc ctc agt agc cag gaa tgc ctg gcg gct gac aag 1871 Leu Thr Pro Thr Gly Leu Ser Ser Gln Glu Cys Leu Ala Ala Asp Lys 610 atc cgg act tct acc ccc act ggc cac gga gcc agc ccc gcc aag caa 1919 lle Arg Thr Ser Thr Pro Thr Gly His Gly Ala Ser Pro Ala Lys Gln

625	630	635	
gat gag ctg gtc atc tca	gca cgc tag	caccccagtt gcgtggcc	ag 1966
Asp Glu Leu Val lle Ser	Ala Arg		
640 645			
ccgggcccag gcaggagcag g	tggccctgt gg	gcacctgg tgcctgcccc	ctgccgggca 2026
gctttaagga cagaccccca g	gggcagttt ag	cctcaggc acaggcatcg	ctgctgagct 2086
gggggtccgc atccctacct c	agcttagga cc	cccagagc caaggtggct	gggatctggc 2146
cccacagatg gggaaagatg g	ggaagggtg tg	gagtgggg aggagcctgg	gcagcctgct 2206
gggtgggcca cactcagcct g	actgccctc ca	tgggggca ttctggcacc	ccctgctcca 2266
ggacaggcca tgggcaagct g	cctcccatc ac	tgcctgct ggctgctctc	ccaggggcca 2326
ggtggagagc agtgcccccc g	acacatgta tt	ctcatctg tggtccaggc	cggcatcgtc 2386
ctggccaccc cccagatctg g	tgcctgctg gc	cggcccc tggggtgccc	ctgccgaggt 2446
ggcctgcagt gctgtacatg t	ttacagaag ct	gctgggct tggctcagga	tgtgttctgg 2506
gottgcaago coccogocca a	tcatgtgtt ca	gtagocat cototgagoa	gggcccaagg 2566
cagocagggg cotggagggg c	cagaggagg gt	ggggtcag ggccgcccct	tctctgcctt 2626
gtgoototoa tgotgootoo t	ctgcccatg gg	tcctgggc acccaggcct	gccctgcctg 2686
ctggctactt cctggcttac c	ttctacccc ca	aggatect caccacccaa	agggtggtgg 2746
gcactgctgt gaccacccca g	ctgcagagt ca	gtgccctg ggtggaagga	aggcactgag 2806
agoccccttc ctctgagggc c			
			30
agctctgggc cctgggatct g	gaaccaaca ca	ccctgtt cccctcagct	ttccctcctc 2926
gctggcctgg gcaccctcct g			
ggtaggaggt ggggccaaga g			
gcccagggag gggcctgggg c			=
ttcctccct gctgggtttg g			
agcggggtgg gagggtgtgc a			
cgttcctaag gaaggggcct c			
cctcccagcc tgccaagaaa a	_		
agggacaagc tcagctttag g			
ttggaaaact ggtgtgtacc g			0-0
attotgoago ggoatggtoo o			
aggotocccc gaccaagaga c			
tggccccgg ctcccacac a			00
ccaccctgac agagggagct g			
2 0 000 0			
ctcaaggaca ccctggccct ge	ctgaggcat aca	agagette ageceageae	agaagcaaga 3766
caaaatcagt ggctcttaga g			
aagcaccgtg gccagtcaca g			
cagggtgggt cctgggacct c	_		-
ggacagacco cocaccocca a			
aggettggge teaateetgg ge			
cctcgccctt gaaggatggg co			
ggggtctgag ccaccccct ca			
gacctgcagc acaagtgcgc gg			
tcagtagcga gcagccgggc co			
cagactttt ttgtacttaa t			
gacaaattaa tatagottat to			
atagagotgt gtataaactg ga			4459
<;210>; 7	5 5 5 var		50

```
<:211>: 25
<;212>; DNA
<:213>: Artificial
<:220>:
<:223>: KIAA0659-specific primer for 3'-RACE
<:400>: 7
ccgcccaatc atgtgttcag tagcc
                                                                      25
<;210>; 8
<:211>: 1965
<;212>: DNA
<:213>: Homo sapiens
<:220>:
<:221>: source
<;222>; (1).. (1965)
<;223>; /organism="Homo sapiens"
       /tissue_type="brain"
<:400>: 8
ccgcccaatc atgtgttcag tagccatcct ctgagcaggg cccaaggcag ccaggggcct
                                                                      60
                                                                     120
ggaggggcca gaggagggtg gggtcagggc cgccccttct ctgccttgtg cctctcatgc
                                                                     180
tgcctcctct gcccatgggt cctgggcacc caggcctgcc ctgcctgctg gctacttcct
ggottacctt ctacccccaa ggatcctcac cacccaaagg gtggtgggca ctgctgtgac
                                                                     240
                                                                     300
caccccagct gcagagtcag tgccctgggt ggaaggaagg cactgagagc ccccttcctc
tgagggcccc acctcacccc ttggtgtcac ccccaccacg cctaggcagc tctgggccct
                                                                     360
gggatctgga accaacacac ccctgttccc ctcagctttc cctcctcgct ggcctgggca
                                                                     420
                                                                     480
ccctcctggg agcaggcctt cctccctccc accccaatg tcctgttggt aggaggtggg
gccaagagtg gggtatggtg ggccttggct ggagacctct gtccactgcc cagggagggg
                                                                     540
cctggggctg ggagcagtcc cggtttagcc tgaggtcccc atagggcttc ctcccctgct
                                                                     600
gggtttggga agcagttagg gagatagcga cccggagttt ccccagaagc ggggtgggag
                                                                     660
ggtgtgcatg ctagtgttgg cgcgtatgca tgtgcatgag tgtgcaccgt tcctaaggaa
                                                                     720
ggggcctctg gggctgccca ccctacctgc cctgcctgcc tgctgcccct cccagcctgc
                                                                     780
caagaaaacg gtaggggagc atgatggggc ctttgaggca gggtcgcagg gacaagctca
                                                                     840
gctttaggca ccatctgttc ccatcgcgcc tgctgctgtg acccgttttg gaaaactggt
                                                                     900
gtgtaccgag gcgctgactg cacggctgac cgcctgctcg tgccttcatt ctgcagcggc
                                                                     960
atggtccctc ccattctggc tccacctgca gcctccctgg gtggcctagg ctcccccgac
                                                                    1020
caagagacct coctctcatg atcactggta cctgggggcc tgaattctgg cccccggctc
                                                                    1080
cccacacage tgggactggc ctggatggct gtcctgggag cccctgccca ccctgacaga
                                                                    1140
gggagctggg cotcocctca toctotgtaa ctcccgcctt caccagactc aaggacaccc
                                                                    1200
tggccctgct gaggcataca gagcttcagc ccagcacaga agcaagacaa aatcagtggc
                                                                    1260
tcttagagtt tagaaaacaa gacagactct cagatgaaag atctgacaag caccgtggcc
                                                                    1320
agtcacaggg agagacttga tgtctggcct tttaattcct cctctgccag ggtgggtcct
                                                                    1380
gggacctcta atgtgggcat gtcgtccacc ccaggacaag ccatcaggga cagaccccc
                                                                    1440
accccaagg ctgcagccac accatgtttc aggcttgggg ctggggcagg cttgggctca
                                                                    1500
atcctgggca cccaggggca gcccaccct aacctggctc ctacccacct cgcccttgaa
                                                                    1560
ggatgggcct gctgcacgtc tccctcctcc accccatacc acactggggg gtctgagcca
                                                                    1620
ccccctcag ccccgttcgg ctcagaccga cccccactcc atccccagac ctgcagcaca
                                                                    1680
agtgcgcggg cctgtcctcc caggggcctg ggcgactcca tatgcaatca gtagcgagca
                                                                    1740
gccgggcccc acagaccctc atgcactctc ttacgtgcca ttctccccag acttttttg
                                                                    1800
tacttaatgt atgaaagatc caaactaata ttgctgtaaa aaggagagac aaattaatat
                                                                    1860
```

```
agottattot ataaatatat otgtatataa aggtttotgt atattgtata gagotgtgta
                                                                    1920
taaactggat gtagaagaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaa
                                                                    1965
<:210>: 9
<;211>; 20
<;212>; DNA
<:213>: Artificial
<:220>:
<:223>: KIAA0659-specific primer for 5'-RACE
<:400>: 9
tagtgtttgg ttccgcggcc
                                                                      20
<:210>: 10
<;211>; 1512
<;212>; DNA
<:213>; Homo sapiens
<:220>;
<:221>: source
<;222>; (1).. (1512)
<:223>: /organism="Homo sapiens"
       /tissue_type="brain"
<:400>: 10
agtgaatcgg ggccttgggg agcccaggat ggaggtggcg gtcgcggcgg cgggccgagc
                                                                      60
cctgcggcgg gcgggaggag gtgagcacca ggcccactga gcctctgcag agccaccagc
                                                                     120
                                                                     180
catgcccggg atcgtggtgt tccggcggcg ctggtctgtg ggcagtgatg acctcgtcct
                                                                     240
accggccatc ttcctcttc tcctgcatac cacctggttt gtgatcctgt ccgtggtgct
cttcggcctg gtctataacc cgcacgaggc ctgctccctg aacctggtgg accacggccg
                                                                     300
cggctacctg ggcatcctgc tgagctgcat gatcgctgag atggccatca tctggctgag
                                                                     360
catgogoggg ggcatcotot acacggagoo cogtgactoo atgoagtacg tgctctacgt
                                                                     420
gcgcctggcc atcctggtga tcgagttcat ctacgccatc gtgggcatcg tctggctcac
                                                                     480
                                                                     540
tcagtactac acctcctgca acgacctcac tgccaagaat gtcaccctcg gaatggttgt
ctgcaactgg gtagtcatcc tcagtgtgtg catcactgtc ctctgcgtct tcgaccccac
                                                                     600
gggccgcacc tttgtcaagc tgagagccac caagaggagg cagcgtaacc tgcggaccta
                                                                     660
caacctgcgg caccgcttag aggagggtca agccaccagc tggtcgcgcc ggctcaaagt
                                                                     720
gttcctctgc tgcacgcgga cgaaggactc ccagtcagat gcctactcag aaatcgccta
                                                                     780
cctctttgcg gagttcttcc gggaccttga cattgtgcca tccgacatca ttgctggcct
                                                                     840
                                                                     900
ggtgctgctc cggcagcggc agcgggccaa gcgcaacgcc gtgctggacg aggcaaacaa
tgacatcttg gccttcctgt ctgggatgcc ggtgaccaga aacaccaagt acctcgacct
                                                                     960
caagaattca caagagatgc tccgctacaa agaggtctgc tactacatgc tctttgccct
                                                                    1020
ggctgcctac gggtggccca tgtacctgat gcggaagccc gcctgcggcc tctgccaact
                                                                    1080
ggctcggtcc tgctcgtgtt gcctgtgtcc tgcgaggccg cggttcgccc ctggagtcac
                                                                    1140
                                                                    1200
catcgaggaa gacaactgct gtggctgtaa tgccattgcc atccggcgcc acttcctgga
                                                                    1260
cgagaacatg actgcggtgg acatcgtcta tacctcctgc catgatgcgg tctatgaaac
gcccttctac gtggcggtgg accatgacaa gaagaaagtg gtgatcagta tccgggggac
                                                                    1320
cctgtccccc aaggatgccc tgactgacct gacgggtgat gctgagcgcc tccccgtgga
                                                                    1380
                                                                    1440
ggggcaccac ggcacctggc tgggccacaa gggtatggtc ctctcagctg agtacatcaa
gaagaaactg gagcaggaga tggtcctgtc ccaggccttt gggcgagacc tgggccgcgg
                                                                    1500
aaccaaacac ta
                                                                    1512
<:210>: 11
```

```
<:211>: 26
<:212>: DNA
<:213>: Artificial
<:220>;
<;223>: KIAA0659-specific primer for PCR
<:400>: 11
cgcggaacca aacactacgg cctgat
                                                                     26
<:210>: 12
<:211>: 25
<:212>: DNA
<:213>: Artificial
<:220>;
<:223>: KIAA0659-specific primer for PCR
<:400>: 12
agactgggac ttgctcctga cgctg
                                                                     25
<:210>: 13
<:211>: 17
<:212>; PRT
<:213>: Artificial
<;220>;
<:223>; a peptide consiting of 941-956 of the amino acid sequence of the
       human DG lipase homologue and a cysteine residue added to its N-t
       erminal
<:400>; 13
Cys Ser Pro Thr Ser Asp Tyr Ala Glu Gly Pro Lys Ser Pro Ser Gln
                5
1
                                   10
Gln
<:210>: 14
<;211>; 871
<:212>; PRT
<:213>; Homo sapiens
<:400>: 14
Arg Arg Gln Arg Asn Leu Arg Thr Tyr Asn Leu Arg His Arg Leu Glu
               5
                                   10
Glu Gly Gln Ala Thr Ser Trp Ser Arg Arg Leu Lys Val Phe Leu Cys
                               25
Cys Thr Arg Thr Lys Asp Ser Gln Ser Asp Ala Tyr Ser Glu IIe Ala
                           40
Tyr Leu Phe Ala Glu Phe Phe Arg Asp Leu Asp Ile Val Pro Ser Asp
   50
                       55
                                           60
lle lle Ala Gly Leu Val Leu Leu Arg Gln Arg Gln Arg Ala Lys Arg
Asn Ala Val Leu Asp Glu Ala Asn Asn Asp lle Leu Aia Phe Leu Ser
               85
                                   90
Gly Met Pro Val Thr Arg Asn Thr Lys Tyr Leu Asp Leu Lys Asn Ser
```

105

110

100

Gin Glu Met Leu Arg Tyr Lys Glu Val Cys Tyr Tyr Met Leu Phe Ala 120 Leu Ala Ala Tyr Gly Trp Pro Met Tyr Leu Met Arg Lys Pro Ala Cys 135 140 Gly Leu Cys Gin Leu Ala Arg Ser Cys Ser Cys Cys Leu Cys Pro Ala 150 155 Arg Pro Arg Phe Ala Pro Gly Val Thr lle Glu Glu Asp Asn Cys Cys 165 170 Gly Cys Asn Ala Ile Ala Ile Arg Arg His Phe Leu Asp Glu Asn Met 185 Thr Ala Val Asp Ile Val Tyr Thr Ser Cys His Asp Ala Val Tyr Glu Thr Pro Phe Tyr Val Ala Val Asp His Asp Lys Lys Val Val Ile 215 Ser lle Arg Gly Thr Leu Ser Pro Lys Asp Ala Leu Thr Asp Leu Thr 225 230 235 Gly Asp Ala Glu Arg Leu Pro Val Glu Gly His His Gly Thr Trp Leu 250 Gly His Lys Gly Met Val Leu Ser Ala Glu Tyr lle Lys Lys Lys Leu 265 Glu Gln Glu Met Val Leu Ser Gln Ala Phe Gly Arg Asp Leu Gly Arg 280 Gly Thr Lys His Tyr Gly Leu Ile Val Val Gly His Ser Leu Gly Ala 295 300 Gly Thr Ala Ala IIe Leu Ser Phe Leu Leu Arg Pro Gln Tyr Pro Thr 305 310 315 Leu Lys Cys Phe Ala Tyr Ser Pro Pro Gly Gly Leu Leu Ser Glu Asp 325 330 Ala Met Glu Tyr Ser Lys Glu Phe Val Thr Ala Val Val Leu Gly Lys 345 Asp Leu Val Pro Arg Ile Gly Leu Ser Gln Leu Glu Gly Phe Arg Arg 360 Gin Leu Leu Asp Val Leu Gin Arg Ser Thr Lys Pro Lys Trp Arg 11e 375 lle Val Gly Ala Thr Lys Cys lle Pro Lys Ser Glu Leu Pro Glu Glu 390 395 Val Glu Val Thr Thr Leu Ala Ser Thr Arg Leu Trp Thr His Pro Ser 410 Asp Leu Thr Ile Ala Leu Ser Ala Ser Thr Pro Leu Tyr Pro Pro Gly 420 425 Arg Ile Ile His Val Val His Asn His Pro Ala Glu Gln Cys Cys Cys 440 Cys Glu Gln Glu Glu Pro Thr Tyr Phe Ala lle Trp Gly Asp Asn Lys 455 Ala Phe Asn Glu Val IIe IIe Ser Pro Ala Met Leu His Glu His Leu 470 475 Pro Tyr Val Val Met Glu Gly Leu Asn Lys Val Leu Glu Asn Tyr Asn 490 495

Lys Gly Lys Thr Ala Leu Leu Ser Ala Ala Lys Val Met Val Ser Pro
500 505 510

Thr Glu Val Asp Leu Thr Pro Glu Leu lle Phe Gln Gln Gln Pro Leu
515 520 525

Pro Thr Gly Pro Pro Met Pro Thr Gly Leu Ala Leu Glu Leu Pro Thr Ala Asp His Arg Asn Ser Ser Val Arg Ser Lys Ser Gln Ser Glu Met 550 555 Ser Leu Glu Gly Phe Ser Glu Gly Arg Leu Leu Ser Pro Val Val Ala 565 570 Ala Ala Ala Arg Gln Asp Pro Val Glu Leu Leu Leu Ser Thr Gln 585 Glu Arg Leu Ala Ala Glu Leu Gln Ala Arg Arg Ala Pro Leu Ala Thr 600 Met Glu Ser Leu Ser Asp Thr Glu Ser Leu Tyr Ser Phe Asp Ser Arg 615 620 Arg Ser Ser Gly Phe Arg Ser Ile Arg Gly Ser Pro Ser Leu His Ala 630 635

Val Leu Glu Arg Asp Glu Gly His Leu Phe Tyr lle Asp Pro Ala lle
645 650 655

Pro Glu Glu Asn Pro Ser Leu Ser Ser Arg Thr Glu Leu Leu Ala Ala

660 665 670

Asp Ser Leu Ser Lys His Ser Gln Asp Thr Gln Pro Leu Glu Ala Ala 675 680 685

Leu Gly Ser Gly Gly Val Thr Pro Glu Arg Pro Pro Ser Ala Ala Ala 690 695 700

Asn Asp Glu Glu Glu Glu Val Gly Gly Gly Gly Gly Pro Ala Ser 705 710 715 720

Arg Gly Glu Leu Ala Leu His Asn Gly Arg Leu Gly Asp Ser Pro Ser
725 730 735

Pro Gin Val Leu Giu Phe Ala Giu Phe IIe Asp Ser Leu Phe Asn Leu 740 745 750 .

Asp Ser Lys Ser Ser Ser Phe Gin Asp Leu Tyr Cys Met Val Pro
755 760 765

Glu Ser Pro Thr Ser Asp Tyr Ala Glu Gly Pro Lys Ser Pro Ser Gln
770 775 780

Gin Glu ile Leu Leu Arg Ala Gin Phe Glu Pro Asn Leu Vai Pro Lys 785 790 795 800

Pro Pro Arg Leu Phe Ala Gly Ser Ala Asp Pro Ser Ser Gly IIe Ser 805 810 815

Leu Ser Pro Ser Phe Pro Leu Ser Ser Gly Glu Leu Met Asp Leu 820 825 830

Thr Pro Thr Gly Leu Ser Ser Gln Glu Cys Leu Ala Ala Asp Lys IIe 835 840 845

Arg Thr Ser Thr Pro Thr Gly His Gly Ala Ser Pro Ala Lys Gln Asp 850 855 860

Glu Leu Val IIe Ser Ala Arg

865					870											
<:2	10>;	15														
	11>;	26	16													
	12>;	DN														
	13>;		no sa	apie	าร											
	20>;															
<:2	21>;	sou	ırce													
<:2	22>:	(1)	(2	2616))											
<:2	23>;	/oı	gan	ism='	"Hom	o sa	o i en:	s″								
	,	/tis	sue_1	type:	="br	ain"						,				
<:2	20>;															
<:2	21>:	CDS														
<:2	22>;	(1)	(2	2616))											
<:40	00>;	15														
						cgg							_			48
	Arg	GIn	Arg		Leu	Arg	Thr	Tyr		Leu	Arg	His	Arg		Glu	
1				5					10					15		
						tgg										96
uiu	uly	uin	A1a	inr	ser	Trp	ser		Arg	Leu	Lys	vaı		Leu	Uys	
tac	200	000		224	~~~	too	000	25	~a+	700	+00	+	30	.+.		1.44
						tcc Ser										144
0,0	••••	35	••••	_,0	Nop	001	40	001	NOP	714	1 71	45	uiu	110	Ala	
		••					,,,					70				
tac	ctc	ttt	gcg	gag	ttc	ttc	cgg	gac	ctt	gac	att	gtg	cca	tcc	gac	192
						Phe		-		_					_	
	50					55					60					
atc	att	gct	ggc	ctg	gtg	ctg	ctc	cgg	cag	cgg	cag	cgg	gcc	aag	cgc	240
He	He	Ala	Gly	Leu	Val	Leu	Leu	Arg	GIn	Arg	GIn	Arg	Ala	Lys	Arg	
65					70					75					80	
						gca										288
Asn	Ala	Val	Leu	Asp	Glu	Ala	Asn	Asn	Asp	He	Leu	Ala	Phe	Leu	Ser	
				85					90					95		
						aac										336
GIY	Met	Pro		Ihr	Arg	Asn	Ihr		lyr	Leu	Asp	Leu		Asn	Ser	
000	~~~	at a	100	000	+00	000	~~~	105	+~~	+	.		110			204
						aaa										384
uiii	uiu	115	Leu	AI B	ıyı	Lys	120	Vai	Uys	ıyı	ıyr	125	Leu	rne	міа	
ctø	gct		tac	ppp	too	ccc		tac	ctø	atσ	Caa		ccc	gcc.	tac	432
						Pro										402
	130		.,.	,		135		.,.			140	_,0	,,,	,,,u	0,0	
ggc		tgc	caa	ctg	gct	cgg	tcc	tgc	tcg	tgt		ctg	tgt	cct	gcg	480
						Arg										
145					150	_		-		155	-		-		160	
agg	ccg	cgg	ttc	gcc	cct	gga	gtc	acc	atc	gag	gaa	gac	aac	tgc	tgt	528
Arg	Pro	Arg	Phe	Ala	Pro	Gly	Va I	Thr	He	Glu	Glu	Asp	Asn	Cys	Cys	
				165					170					176		

			gcc Ala					_			_	_			_	576
			180					185					190			
			gac													624
Ihr	Ala	Va I 195	Asp	He	Val	lyr	1hr 200	Ser	Cys	HIS	Asp	A I a 205	Val	Tyr	Glu	
acg	CCC	ttc	tac	gtg	gcg	gtg	gac	cat	gac	aag	aag	aaa	gtg	gtg	atc	672
Thr	Pro 210	Phe	Tyr	Val	Ala	Va I 215	Asp	His	Asp	Lys	Lys 220	Lys	Val	Val	lle	
			ggg													720
	He	Arg	Gly	Thr		Ser	Pro	Lys	Asp	Ala	Leu	Thr	Asp	Leu	Thr	
225					230					235					240	
			gag													768
Gly	Asp	Ala	Glu	Arg 245	Leu	Pro	Val	Glu	G1y 250	His	His	Gly	Thr	Trp 255	Leu	
ggc	cac	aag	ggt	atg	gtc	ctc	tca	gct	gag	tac	atc	aag	aag	aaa	ctg	816
Gly	His	Lys	Gly	Met	Val	Leu	Ser	Ala	Glu	Tyr	He	Lys	Lys	Lys	Leu	
			260					265					270			
_			atg													864
Glu	GIn		Met	Val	Leu	Ser		Ala	Phe	Gly	Arg		Leu	Gly	Arg	
		275					280					285				
	_		cac													912
uly		Lys	His	ıyr	GIY		He	vaı	vaı	GIY		Ser	Leu	Gly	Ala	
	290	~a+	~~~	a ta	-+-	295	++-	_++	-+-		300					000
			gcc Ala													960
305	1111	ліа	ліа	116	310	361	LIIC	Leu	Leu	315	FIU	uiii	ıyr	FIO	320	
	аар	tec	ttt	gcc		tee	ССБ	cca	σσσ		cta	cta	aot	σaσ		1008
			Phe									-	-	-	_	1000
200	_,,	,,,		325	٠,,	001			330	u.,	Lou	Lou		335	Λυμ	
			tat								-	-	_			1056
Ala	Met	Glu	Tyr	Ser	Lys	Glu	Phe		Thr	Ala	Val	Val	Leu	Gly	Lys	
			340					345					350			
			ccc													1104
,		355	Pro				360					365				
			gat													1152
GIn		Leu	Asp	Val	Leu		Arg	Ser	Thr	Lys		Lys	Trp	Arg	He	
	370					375					380					
			gcc													1200
	vaı	GIY	Ala	ınr		Cys	He	Pro	Lys		Glu	Leu	Pro	Glu		
385	~~~	-+-			390					395	.				400	1040
			acc													1248
va i	uiu	v d I	Thr	405	Leu	nia	361	1111	410	FAN	пр	HIL	1115		ser	
gac	cta	act	ata		ctc	tca	acc.	ago		cca	cto	tan	007	415	aac	1206
			lle													1296
,,,,,,	_04		420		_00	JUI	, (i G	425	****		Leu	1 71	430		uly	
cgc	atc	atc	cac	gtg	gtc	cac	aac	cac	cct	gca	gag	cag		tgc	tgc	1344
			His													

		435					440					445				
tgt	gag	cag	gag	gag	ccc	aca	tac	ttt	gcc	atc	tgg	ggc	gac	aac	aag	1392
Cys	Glu	GIn	Glu	Glu	Pro	Thr	Tyr	Phe	Ala	He	Trp	Gly	Asp	Asn	Lys	
	450					455					460					
gcc	ttc	aat	gag	gtg	atc	atc	tcg	cca	gcc	atg	ctg	cat	gag	cac	ctg	1440
Ala	Phe	Asn	Glu	Val	He	He	Ser	Pro	Ala	Met	Leu	His	Glu	His	Leu	
465					470					475					480	
ccc	tat	gtg	gtc	atg	gag	ggg	ctc	aac	aag	gtg	ctg	gag	aac	tac	aac	1488
Pro	Tyr	Val	Vai	Met	Glu	Gly	Leu	Asn	Lys	Val	Leu	Glu	Asn	Tyr	Asn	
				485					490					495		
aag	ggg	aag	асс	gct	ctg	ctc	tct	gca	gcc	aag	gtc	atg	gtg	agc	cct	1536
Lys	Gly	Lys	Thr	Ala	Leu	Leu	Ser	Ala	Ala	Lys	Val	Met	Val	Ser	Pro	
			500					505					510			
acc	gag	gtg	gac	ctg	act	cct	gag	ctc	atc	ttc	cag	cag	cag	сса	ctc	1584
Thr	Glu	Val	Asp	Leu	Thr	Pro	Glu	Leu	He	Phe	Gln	Gln	Gln	Pro	Leu	
		515					520					525				
ccc	acg	ggg	ccg	ccc	atg	ССС	act	ggc	ctt	gcc	ctg	gag	ctg	ccg	act	1632
Pro	Thr	Gly	Pro	Pro	Met	Pro	Thr	Gly	Leu	Ala	Leu	Glu	Leu	Pro	Thr	
	530					535					540					
gca	gac	cac	cgc	aac	agc	agc	gtc	agg	agc	aag	tcc	cag	tct	gag	atg	1680
Ala	Asp	His	Arg	Asn	Ser	Ser	Val	Arg	Ser	Lys	Ser	Gln	Ser	Glu	Met	
545					550					555					560	
agc	ctg	gag	ggc	ttc	tcg	gag	ggg	cgg	ctg	ctg	tcg	сса	gtg	gtt	gcg	1728
Ser	Leu	Glu	Gly	Phe	Ser	Glu	Gly	Arg	Leu	Leu	Ser	Pro	Val	۷a۱	Ala	
				565					570					575		
gcg	gcg	gcc	cgc	cag	gac	ccg	gtg	gag	ctg	ctg	ctg	ctg	tct	acc	cag	1776
Ala	Ala	Ala	Arg	GIn	Asp	Pro	Va I	Glu	Leu	Leu	Leu	Leu	Ser	Thr	GIn	
			580					585					590			
gag	cgg	ctg	gca	gcg	gag	ctg	cag	gcc	cgg	cgg	gca	cca	ctg	gcc	acc	1824
Glu	Arg	Leu	Ala	Ala	Glu	Leu	Gln	Ala	Arg	Arg	Ala	Pro	Leu	Ala	Thr	
		595					600					605				
atg	gag	agc	ctc	tcg	gac	act	gag	tcc	ctg	tac	agc	ttc	gac	tcg	cgc	1872
Met	Glu	Ser	Leu	Ser	Asp	Thr	Glu	Ser	Leu	Tyr	Ser	Phe	Asp	Ser	Arg	
	610					615					620					
cgc	tcc	tca	ggc	ttc	cgc	agc	atc	cgg	ggc	tcc	ccc	agc	ctc	cac	gct	1920
Arg	Ser	Ser	Gly	Phe	Arg	Ser	ile	Arg	Gly	Ser	Pro	Ser	Leu	His	Ala	
625					630					635					640	
gtg	ctg	gag	cgt	gat	gaa	ggc	cac	ctc	ttc	tac	att	gac	cct	gcc	atc	1968
Val	Leu	Glu	Arg	Asp	Glu	Gly	His	Leu	Phe	Tyr	He	Asp	Pro	Ala	lle	
				645					650					655		
	gag															2016
Pro	Glu	Glu	Asn	Pro	Ser	Leu	Ser	Ser	Arg	Thr	Glu	Leu		Ala	Ala	
			660					665					670			
	agc															2064
Asp	Ser		Ser	Lys	His			Asp	Thr	GIn	Pro	Leu	Glu	Ala	Ala	
		675					680					685				
	ggc															2112
Leu	Gly	Ser	Gly	Gly	Val	Thr	Pro	Glu	Arg	Pro	Pro	Ser	Ala	Ala	Ala	

```
690
                        695
                                            700
aat gac gag gag gaa gag gtt ggc ggt ggc ggg ggc ggc ccg gcc tcc
                                                                    2160
Asn Asp Glu Glu Glu Val Gly Gly Gly Gly Gly Pro Ala Ser
705
                    710
                                        715
cgc ggg gag ctg gcg ctg cac aat ggg cgc ctg ggg gac tcg ccc agt
                                                                    2208
Arg Gly Glu Leu Ala Leu His Asn Gly Arg Leu Gly Asp Ser Pro Ser
                725
                                    730
cct cag gtg ctg gaa ttc gcc gag ttc atc gac agc ctc ttc aac ctg
                                                                    2256
Pro Gin Val Leu Giu Phe Ala Giu Phe IIe Asp Ser Leu Phe Asn Leu
            740
                                745
gac agc aag agc agc too tto caa gac oto tac tgc atg gtg gtg coc
                                                                    2304
Asp Ser Lys Ser Ser Ser Phe Gin Asp Leu Tyr Cys Met Val Val Pro
                            760
                                                765
gag ago coc acc agt gac tac got gag ggc coc aag toc coc ago cag
                                                                    2352
Glu Ser Pro Thr Ser Asp Tyr Ala Glu Gly Pro Lys Ser Pro Ser Gln
                        775
                                            780
caa gag atc ctg ctc cgt gcc cag ttc gag ccc aac ctg gtg ccc aag
                                                                    2400
Gin Giu Ile Leu Leu Arg Ala Gin Phe Giu Pro Asn Leu Val Pro Lys
                                        795
ccc cca cgg ctc ttt gcc ggc tca gcc gac ccc tcc tcg ggc atc tca
                                                                    2448
Pro Pro Arg Leu Phe Ala Gly Ser Ala Asp Pro Ser Ser Gly Ile Ser
                805
                                    810
                                                        815
ctc tcg ccc tcc ttc ccg ctc agc tcc tcg ggt gag ctc atg gac ctg
                                                                    2496
Leu Ser Pro Ser Phe Pro Leu Ser Ser Gly Glu Leu Met Asp Leu
            820
                                825
acg ccc acg ggc ctc agt agc cag gaa tgc ctg gcg gct gac aag atc
                                                                    2544
Thr Pro Thr Gly Leu Ser Ser Gln Glu Cys Leu Ala Ala Asp Lys Ile
                            840
                                                845
cgg act tct acc ccc act ggc cac gga gcc agc ccc gcc aag caa gat
                                                                    2592
Arg Thr Ser Thr Pro Thr Gly His Gly Ala Ser Pro Ala Lys Gln Asp
                        855
                                            860
gag ctg gtc atc tca gca cgc tag
                                                                    2616
Glu Leu Val IIe Ser Ala Arg
865
                    870
<:210>: 16
<:211>: 30
<:212>: DNA
<:213>: Artificial
<:220>:
<:223>; a sense primer for amplification of a DNA encoding a partial-leng
       th polypetide of human DG lipase homologue
<:400>: 16
gctgagagcc accaagagga ggcagcgtaa
                                                                      30
<:210>: 17
<:211>: 25
<;212>; DNA
<:213>: Artificial
<:220>:
<:223>: an antisense primer for amplification of a DNA encoding a partial
      -length polypetide of human DG lipase homologue
```

```
<:400>: 17
ggccacgcaa ctggggtgct agcgt
                                                                      25
<;210>; 18
<:211>: 35
<;212>: DNA
<:213>; Artificial
<;220>;
<:223>; a sense primer for amplification of an insert DNA for an expressi
       on vector
<;400>; 18
                                                                      35
cgggatccat gaggaggcag cgtaacctgc ggacc
<:210>: 19
<;211>; 42
<;212>; DNA
<;213>; Artificial
<:220>;
<:223>: an antisense primer for amplification of an insert DNA for an exp
       ression vector
<:400>: 19
ttccttttt cgccggcgtg gccacgcaac tggggtgcta gc
                                                                      42
<:210>: 20
<;211>; 872
<:212>; PRT
<:213>: Artificial
<:220>;
<:223>; a partial-length polypetide of human DG lipase homologue
       wherein an methionine residue is added at its N-terminus
Met Arg Arg Gln Arg Asn Leu Arg Thr Tyr Asn Leu Arg His Arg Leu
                5
                                   10
Glu Glu Gly Gln Ala Thr Ser Trp Ser Arg Arg Leu Lys Val Phe Leu
                                25
Cys Cys Thr Arg Thr Lys Asp Ser Gln Ser Asp Ala Tyr Ser Glu Ile
                            40
                                               45
Ala Tyr Leu Phe Ala Glu Phe Phe Arg Asp Leu Asp Ile Val Pro Ser
                       55
Asp lie lie Ala Gly Leu Val Leu Leu Arg Gin Arg Gin Arg Ala Lys
65
                    70
                                        75
Arg Asn Ala Val Leu Asp Glu Ala Asn Asn Asp Ile Leu Ala Phe Leu
                85
                                   90
Ser Gly Met Pro Val Thr Arg Asn Thr Lys Tyr Leu Asp Leu Lys Asn
                               105
Ser Gin Glu Met Leu Arg Tyr Lys Glu Val Cys Tyr Tyr Met Leu Phe
                           120
Ala Leu Ala Ala Tyr Gly Trp Pro Met Tyr Leu Met Arg Lys Pro Ala
                       135
                                           140
```

Cys Gly Leu Cys Gln Leu Ala Arg Ser Cys Ser Cys Leu Cys Pro

145 150 155 Ala Arg Pro Arg Phe Ala Pro Gly Val Thr Ile Glu Glu Asp Asn Cys 170 Cys Gly Cys Asn Ala lle Ala lle Arg Arg His Phe Leu Asp Glu Asn 180 185 Met Thr Ala Val Asp IIe Val Tyr Thr Ser Cys His Asp Ala Val Tyr 200 Glu Thr Pro Phe Tyr Val Ala Val Asp His Asp Lys Lys Lys Val Val 215 lle Ser lle Arg Gly Thr Leu Ser Pro Lys Asp Ala Leu Thr Asp Leu 230 235 Thr Gly Asp Ala Glu Arg Leu Pro Val Glu Gly His His Gly Thr Trp 250 Leu Gly His Lys Gly Met Val Leu Ser Ala Glu Tyr lle Lys Lys Lys 265 Leu Glu Gin Glu Met Val Leu Ser Gin Ala Phe Gly Arg Asp Leu Gly 280 285 Arg Gly Thr Lys His Tyr Gly Leu lle Val Val Gly His Ser. Leu Gly 295 Ala Gly Thr Ala Ala IIe Leu Ser Phe Leu Leu Arg Pro Gln Tyr Pro 310 315 Thr Leu Lys Cys Phe Ala Tyr Ser Pro Pro Gly Gly Leu Leu Ser Glu 330 Asp Ala Met Glu Tyr Ser Lys Glu Phe Val Thr Ala Val Val Leu Gly 345 Lys Asp Leu Val Pro Arg Ile Gly Leu Ser Gln Leu Glu Gly Phe Arg 360 Arg Gin Leu Leu Asp Val Leu Gin Arg Ser Thr Lys Pro Lys Trp Arg 375 lle lle Vai Gly Ala Thr Lys Cys lie Pro Lys Ser Glu Leu Pro Glu 390 395 Glu Val Glu Val Thr Thr Leu Ala Ser Thr Arg Leu Trp Thr His Pro 405 410 Ser Asp Leu Thr Ile Ala Leu Ser Ala Ser Thr Pro Leu Tyr Pro Pro 425 Gly Arg Ile Ile His Val Val His Asn His Pro Ala Glu Gln Cys Cys 440 Cys Cys Glu Gln Glu Glu Pro Thr Tyr Phe Ala lle Trp Gly Asp Asn 455 460 Lys Ala Phe Asn Glu Val IIe IIe Ser Pro Ala Met Leu His Glu His 475 Leu Pro Tyr Val Val Met Glu Gly Leu Asn Lys Val Leu Glu Asn Tyr 485 490 Asn Lys Gly Lys Thr Ala Leu Leu Ser Ala Ala Lys Val Met Val Ser 500 505 Pro Thr Glu Val Asp Leu Thr Pro Glu Leu IIe Phe Gln Gln Pro

515 520 Leu Pro Thr Gly Pro Pro Met Pro Thr Gly Leu Ala Leu Glu Leu Pro 535 Thr Ala Asp His Arg Asn Ser Ser Val Arg Ser Lys Ser Gln Ser Glu 550 555 Met Ser Leu Glu Gly Phe Ser Glu Gly Arg Leu Leu Ser Pro Val Val 570 Ala Ala Ala Arg Gln Asp Pro Val Glu Leu Leu Leu Ser Thr Gin Glu Arg Leu Ala Ala Glu Leu Gin Ala Arg Arg Ala Pro Leu Ala 600 Thr Met Glu Ser Leu Ser Asp Thr Glu Ser Leu Tyr Ser Phe Asp Ser 615 620 Arg Arg Ser Ser Gly Phe Arg Ser Ile Arg Gly Ser Pro Ser Leu His 630 635 Ala Val Leu Glu Arg Asp Glu Gly His Leu Phe Tyr Ile Asp Pro Ala 645 650 655 lle Pro Glu Glu Asn Pro Ser Leu Ser Ser Arg Thr Glu Leu Leu Ala 665 Ala Asp Ser Leu Ser Lys His Ser Gln Asp Thr Gln Pro Leu Glu Ala 680 Ala Leu Gly Ser Gly Gly Val Thr Pro Glu Arg Pro Pro Ser Ala Ala 695 700 Ala Asn Asp Glu Glu Glu Val Gly Gly Gly Gly Gly Pro Ala 710 715 Ser Arg Gly Glu Leu Ala Leu His Asn Gly Arg Leu Gly Asp Ser Pro 725 730 Ser Pro Gin Val Leu Glu Phe Ala Glu Phe Ile Asp Ser Leu Phe Asn 745 Leu Asp Ser Lys Ser Ser Ser Phe Gln Asp Leu Tyr Cys Met Val Val Pro Glu Ser Pro Thr Ser Asp Tyr Ala Glu Gly Pro Lys Ser Pro Ser 775 Gin Gin Giu IIe Leu Leu Arg Ala Gin Phe Giu Pro Asn Leu Val Pro

<;210>; 21

<:211>: 2619 <:212>: DNA <:213>; Artificial <:220>: <:223>; a DNA encoding a partial-length polypetide of human DG lipase hom ologue wherein an methionine residue is added at its N-terminus <;220>; <;221>: CDS <:222>; (1).. (2619) <:223>; <:400>: 21 atg agg agg cag cgt aac ctg cgg acc tac aac ctg cgg cac cgc tta 48 Met Arg Arg Gln Arg Asn Leu Arg Thr Tyr Asn Leu Arg His Arg Leu 5 10 gag gag ggt caa gcc acc agc tgg tcg cgc cgg ctc aaa gtg ttc ctc 96 Glu Glu Gly Gln Ala Thr Ser Trp Ser Arg Arg Leu Lys Val Phe Leu 20 tgc tgc acg cgg acg aag gac tcc cag tca gat gcc tac tca gaa atc 144 Cys Cys Thr Arg Thr Lys Asp Ser Gln Ser Asp Ala Tyr Ser Glu IIe gcc tac ctc ttt gcg gag ttc ttc cgg gac ctt gac att gtg cca tcc 192 Ala Tyr Leu Phe Ala Glu Phe Phe Arg Asp Leu Asp Ile Val Pro Ser 55 gac atc att gct ggc ctg gtg ctc cgg cag cgg cag cgg gcc aag 240 Asp lie lie Ala Gly Leu Val Leu Leu Arg Gin Arg Gin Arg Ala Lys 70 75 cgc aac gcc gtg ctg gac gag gca aac aat gac atc ttg gcc ttc ctg 288 Arg Asn Ala Val Leu Asp Glu Ala Asn Asn Asp Ile Leu Ala Phe Leu 90 tct ggg atg ccg gtg acc aga aac acc aag tac ctc gac ctc aag aat 336 Ser Gly Met Pro Val Thr Arg Asn Thr Lys Tyr Leu Asp Leu Lys Asn 100 tca caa gag atg ctc cgc tac aaa gag gtc tgc tac tac atg ctc ttt 384 Ser Gin Glu Met Leu Arg Tyr Lys Glu Vai Cys Tyr Tyr Met Leu Phe 115 120 gcc ctg gct gcc tac ggg tgg ccc atg tac ctg atg cgg aag ccc gcc 432 Ala Leu Ala Ala Tyr Gly Trp Pro Met Tyr Leu Met Arg Lys Pro Ala 135 140 tgc ggc ctc tgc caa ctg gct cgg tcc tgc tcg tgt tgc ctg tgt cct 480 Cys Gly Leu Cys Gln Leu Ala Arg Ser Cys Ser Cys Cys Leu Cys Pro 150 gcg agg ccg cgg ttc gcc cct gga gtc acc atc gag gaa gac aac tgc 528 Ala Arg Pro Arg Phe Ala Pro Gly Val Thr lle Glu Glu Asp Asn Cys 165 170 tgt ggc tgt aat gcc att gcc atc cgg cgc cac ttc ctg gac gag aac 576 Cys Gly Cys Asn Ala lle Ala lle Arg Arg His Phe Leu Asp Glu Asn 180 185 atg act gcg gtg gac atc gtc tat acc tcc tgc cat gat gcg gtc tat 624 Met Thr Ala Val Asp Ile Val Tyr Thr Ser Cys His Asp Ala Val Tyr

		195					200					205				
gaa	acg	CCC	ttc	tac	gtg	gcg	gtg	gac	cat	gac	aag	aag	aaa	gtg	gtg	672
Glu	Thr	Pro	Phe	Tyr	Val	Ala	Val	Asp	His	Asp	Lys	Lys	Lys	Val	Val	
	210					215					220					
		atc			_											720
	Ser	He	Arg	GIY		Leu	Ser	Pro	Lys	•	Ala	Leu	Ihr	Asp		
225	aa+	rat	act.	mam.	230	oto	000	a+ ~	~~~	235			~~~	000	240	768
		gat Asp														700
	uly	πορ	Λια	245	b	Lou		141	250	uly	1113	1113	uly	255	11 0	
ctg	ggc	cac	aag		atg	gtc	ctc	tca		gag	tac	atc	aag		aaa	816
		His											_			
			260					265					270			
ctg	gag	cag	gag	atg	gtc	ctg	tcc	cag	gcc	ttt	ggg	cga	gac	ctg	ggc	864
Leu	Glu	Gln	Glu	Met	Val	Leu	Ser	Gin	Ala	Phe	Gly	Arg	Asp	Leu	Gly	
		275					280					285				
		acc														912
Arg	290	Thr	Lys	ніѕ	ıyr	295	Leu	He	vaı	vai		HIS	Ser	Leu	GIY	
σcσ		act	øct	acc	atc		tcc	ttc	ctt	cta	300	cca	cag	tat	CCG	960
		Thr	_	_						_	_		_		_	300
305	٠.,	••••	,,,,	,,,,	310					315	, s		4,,,	, , .	320	
acc	ctc	aag	tgc	ttt	gcc	tac	tcc	ccg	cca	ggg	ggc	ctg	ctg	agt	gag	1008
Thr	Leu	Lys	Cys	Phe	Ala	Tyr	Ser	Pro	Pro	Gly	Gly	Leu	Leu	Ser	Glu	
				325					330					335		
gat	gcg	atg	gag	tat	tcc	aag	gag	ttc	gtg	act	gct	gtg	gtt	ctg	ggc	1056
Asp	Ala	Met	Glu	Tyr	Ser	Lys	Glu	Phe	Val	Thr	Ala	Val	Val	Leu	Gly	
			340					345					350			
		ctc														1104
Lys	Asp	Leu	Val	Pro	Arg	He		Leu	Ser	GIN	Leu		Gly	Phe	Arg	
эпэ	COT	355 ata	cta	ant.	«to	c+a	360	044	240	200	225	365	222	+~~	0.00	1152
		ctc Leu	_	_	_	_	_	_	_							1132
VI P	370	Lou	LCu	ASP	141	375	uiii	ЛΙБ	001		380	110	Lys	116	AI E	
atc		gtg	ggg	gcc	acc		tgc	atc	CCC	aag		gag	ctg	cct	gag	1200
		Val		_												
385					390					395					400	
gag	gta	gag	gtg	acc	acc	ctg	gcc	agc	acg	cgg	ctc	tgg	acc	cac	ccc	1248
Glu	Val	Glu	Val	Thr	Thr	Leu	Ala	Ser	Thr	Arg	Leu	Trp	Thr	His	Pro	
				405					410					415		
_		cta														1296
Ser	Asp	Leu		He	Ala	Leu	Ser		Ser	Thr	Pro	Leu		Pro	Pro	
			420					425					430			1011
		atc				-										1344
uly	мгg	11e	116	nis	vai	val		ASN	піЅ	rro	ніа	445	นเก	υys	uys	
tør	tøt.	435 gag	Cag	gea	gag	ccc	440	tan	+++	acc	atc		ppc	gac	aac	1392
		Glu														1032
	450		- 111		_,,	455		. , .			460		• •			

Lys	gcc Ala				Val			_		Ala	_	_				1440
465					470					475					480	
	CCC				_							_				1488
	Pro			485					490					495		
	aag								- T		-		_		-	1536
	Lys		500					505					510			
	acc		-		_							_	_	_		1584
Pro	Thr	G1u 515	Val	Asp	Leu	Ihr	Pro 520	Glu	Leu	He	Phe	GIn 525	GIn	GIn	Pro	
	CCC					_					-			_	-	1632
Leu	Pro 530	Thr	Gly	Pro	Pro	Met 535	Pro	Thr	Gly	Leu	A1a 540	Leu	Glu	Leu	Pro	
act	gca	gac	cac	cgc	aac	agc	agc	gtc	agg	agc	aag	tcc	cag	tct	gag	1680
	Ala	Asp	His	Arg	_	Ser	Ser	Val	Arg		Lys	Ser	Gin	Ser		
545					550					555					560	
	agc									_	_	_			_	1728
met	Ser	Leu	ulu	565	rile	ser	ulu	uly	570	Leu	Leu	ser	Pro	575	vai	
aca	gcg	aca	acc		cag	gac	cca	ata		cta	cta	cta	cta		200	1776
	Ala												_			1770
٠٠	,,,,		580	, w 5	4.,,	лор		585	uiu	Lou	Lou	LUU	590	001	****	
cag	gag	cgg		gca	gcg	gag	ctg		gcc	Cgg	CEE	gca		ctg	gcc	1824
	Glu								-			7	_			
		595					600				•	605				
acc	atg	gag	agc	ctc	tcg	gac	act	gag	tcc	ctg	tac	agc	ttc	gac	tcg	1872
Thr	Met	Glu	Ser	Leu	Ser	Asp	Thr	Glu	Ser	Leu	Tyr	Ser	Phe	Asp	Ser	
	610					615					620					
cgc	cgc	tcc	tca	ggc	ttc	cgc	agc	atc	cgg	ggc	tcc	ccc	agc	ctc	cac	1920
Arg	Arg	Ser	Ser	Gly	Phe	Arg	Ser	He	Arg	Gly	Ser	Pro	Ser	Leu	His	
625					630					635					640	
gct	gtg	ctg	gag	cgt	gat	gaa	ggc	cac	ctc	ttc	tac	att	gac	cct	gcc	1968
Ala	Vai	Leu	Glu		Asp	Glu	Gly	His	Leu	Phe	Tyr	He	Asp	Pro	Ala	
				645					650					655		
	CCC															2016
He	Pro	Glu		Asn	Pro	Ser	Leu		Ser	Arg	Thr	Glu		Leu	Ala	
~~~	<b>700</b>	0.00	660	+			+	665	~~~				670			2064
	gac Asp															2064
ліа	voh	675	Leu	361	Lys	1113	680	uiii	Woh	1111	uiii	685	Leu	uiu	міа	
gcc	ctg		agt	PPC	Ø Ø C	gtc		cct	gag	Cgg	ccc		aøt	get	aca	2112
	Leu															-, 12
	690					695				6	700					
gcc	aat	gac	gag	gag	gaa		gtt	ggc	ggt	ggg		ggc	ggg	ccg	gcc	2160
	Asn															
705					710					715					720	
tcc	cgc	ggg	gag	ctg	gcg	ctg	cac	aat	ggg	cgc	ctg	ggg	gac	tcg	ccc	2208

Ser	Arg	Gly	Glu	Leu 725	Ala	Leu	His	Asn	Gly 730	Arg	Leu	Gly	Asp	Ser 735	Pro	
		cag														2256
Ser	Pro	GIn		Leu	Glu	Phe	Ala	Glu	Phe	Пe	Asp	Ser	Leu	Phe	Asn	
			740					745					750			
		agc		_	_				-			_	_			2304
Leu	Asp	Ser	Lys	Ser	Ser	Ser	Phe	GIn	Asp	Leu	Tyr	Cys	Met	۷a۱	Val	
		755					760					765				
		agc														2352
Pro		Ser	Pro	Thr	Ser		Tyr	Ala	Glu	Gly	Pro	Lys	Ser	Pro	Ser	
	770					775					780					
_		gag		_		_	-	-					_			2400
	Gln	Glu	He	Leu		Arg	Ala	Gln	Phe		Pro	Asn	Leu	Val	Pro	
785					790					795					800	
		cca				_			_	•			_			2448
Lys	Pro	Pro	Arg		Phe	Ala	Gly	Ser	Ala	Asp	Pro	Ser	Ser	Gly	He	
				805					810					815		
		tcg														2496
Ser	Leu	Ser		Ser	Phe	Pro	Leu	Ser	Ser	Ser	Gly	Glu	Leu	Met	Asp	
			820					825					830			
		ccc				_	_	_	_	_	_		_	_	_	2544
Leu	Thr	Pro	Thr	Gly	Leu	Ser	Ser	Gln	Glu	Cys	Leu	Ala	Ala	Asp	Lys	
		835					840					845				
		act														2592
He		Thr	Ser	Thr	Pro		Gly	His	Gly	Ala	Ser	Pro	Ala	Lys	Gln	
	850					855					860					
-		ctg	-			-	_	tag								2619
-	Glu	Leu	Val	He		Ala	Arg									
865					870											

## 【図面の簡単な説明】

【図1】 ヒトロGリパーゼホモログとヒトロGリパーゼの相同性を示す。上段がヒトロGリパーゼホモログ、下段がヒトロGリパーゼのアミノ酸配列を示し、一は両者で一致するアミノ酸、*は相同性のあるアミノ酸を表わす。

【図2】 ヒトロGリパーゼホモログ遺伝子の各種組織におけるmRNAレベルの発現をRTーPCR法により定量した結果を示す。上段がヒトロGリパーゼホモログ遺伝子、下段はコントロールのG3PDH遺伝子の発現量である。Mは鎖長マーカーを表す。

【図3】 ヒトDGリパーゼホモログの各種組織におけるmRNAレベルの発現を、ヒト12レーンMTNブロットを用いてノーザンブロット法により検出した結果を示す。

【図4】 ヒトDGリパーゼホモログの各種組織におけるmRNAレベルの発現を、ヒト脳MTNブロット川を用いてノーザンブロット法により検出した結果を示す。

【図5】 ヒトDGリパーゼホモログの各種組織におけるmRNAレベルの発現を、ヒト脳MTNブロットVを

用いてノーザンブロット法により検出した結果を示す。

【図6】 ヒトDGリパーゼホモログの部分ペプチドを抗原として免疫したウサギの、抗体価を継時的にELISAにより測定した結果を示す。横軸が免疫開始からの時間(週)、縦軸が抗体価(ELISAでの492nmの吸光度)を示す。

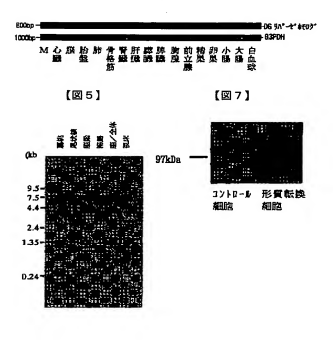
【図7】 ヒトロGリパーゼホモログの部分長ポリペプチドの発現をウェスタンブロッティング法により検出した結果を示す。右レーンが形質転換細胞、左レーンがコントロール細胞での検出で、左の線は、97kDaの分子量マーカーのパンドの位置を示す。

【図8】 ヒトDGリパーゼホモログの部分長ポリペプチドのDGリパーゼ活性を示す。Oはコントロール細胞の破砕液、●は形質転換細胞の破砕液、▲は形質転換細胞の破砕液にRHC-80267を添加したものを、それぞれ酵素源としたときの活性を示す。横軸は、酵素源として加えた細胞の破砕液中の蛋白質の量(μg)を、縦軸は、放射能量(cpm)すなわちDGリパーゼ活性を示す。

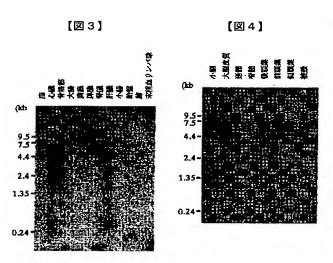
[図1]

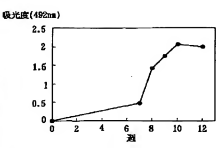
1 MPGIVVFERRYSVGSODLYDJAIFUFLUHTTWFVILSVULFELYYNPHEACSLILLYDHGR 60
1 MPGRIVFERRMAIASDOL YPDGFELWEVLWANGILLYDHGREKIOCLGGALLSSYLI 60
61 GYLGILLSCHIAEHAI DILSREGGILYTEPRSSKYYYLYRGAILVIFTIYAIVGIVVLT 120
61 GYLGILLSCHIAEHAI DILSREGGILYTEPRSSKYYYLYRGAILVIFTIYAIVGIVVLT 120
61 GYLGILLSCHIAEHAI DILSREGGILYTEPRSSKYYYLYRGAILVIFTIYAIVGIVVLT 120
61 VINIL LAWVICTWSAIRUKYSMEGTICHPGPRISISKLLYTIALYPDHOWASLGAAWA 120
121 DYTSCHOLTAURVILGWYCHWYCHWYSISYCITVLCYPOPTID-RTFYKLRATRERGRILKT 179
122 DG—VQCDRTVYNGGILATVVSWITIAATVSIIIVFOPLGGOAAPYSAASPSHLUSHDS 178
123 DYR RHRLEEGGATSSKRLLYFICCTRTKDSQSDAYSELAYLFAEFFROL DIVPSDILAG 239
124 DYLLERGRAKRIAVLDEANHDILAFLSDHPYTRHTKYLDLIOSGEHLRYKEVCYYNLFA 288
125 ZSLINGLITAATSVÆTRIKLCCCIGKODHTRVAFSSTALLFAEFFROL DIVPSDILAG 238
126 LALHGODHIR — HINGPAQVCHAPGSS—— DEAD GALLENCHYNOFA 286
127 ZSLINGLITAATSVÆTRIKLTCCTIKDSQSDAYSELAYLFAEFFROL DIVPSDILAG 238
128 AAAYGFPLYIYMPLTELCRIGGC — CRSKTTOYDLVSGEDUNCHFG — SILH 335
129 LALLHGODHIR — HINGPAQVCHAPGSS—— DEAD GALLENCHYNOFA 286
120 LAAYGFWYLARDFAGC COLARSCSCCCCPARPRFAPGVTIEDDHOCGDALAILREHFL 359
120 CLAYGFWYLARDFAGC COLARSCSCCCCPARPRFAPGVTIEDDHOCGDALAILREHFL 359
121 BROWN LAWYSTPHYNYDHOKKLYVISTETLENCHYNOCHEFL 335
126 DENTAVDIVYTSCHIAVYEPFYAYDHOKKLYVISTETLENCHYNGLICGGAAA 479
127 CLAYGFWETHINFFROLVYELPFLVALDRIKESTWYAVBBINGLODVITOLSAESGEVLD 335
128 CECYODRIAARDISAARYYYRRIBIDBILSGAFSIAP — FYRLVIYGRSLGGGAAA 450
128 LISPLIRPOYPTLKGFAYSPGGLSEDAMEYSKEPTAVLUGKOVIPRISVTHLEDLRG 510
129 LESTLERVYNCHARDISAARYYYRRIBIDBILSGAFSIAP — FYRLVIYGRSLGGGAAA 450
129 LESTLERVAHCHRYKYKILLHGLWYELFGGRPHBILPTELDGGDQEVLTOPLLGGGSLLTRMS 579
129 LALLHTIPSDLTIALSASTPLYPPGRIJKVHIHPAEQCCCCEQEEPTYFATMGDNKAFME 339
129 PAYSFSSDSPLDSSPKYPPLYPPGRIJKVHHPAEGGCCCCEQEEPTYFATMGDNKAFME 339
120 CLIVLORSTRONGHIVG — ATKLIPPSDLTIALSASTPLYPPGRIJKVHHPAEGGCCCAEGEPTYFATMGDNKAFME 339
120 PAYSFSSDSPLDSSPKYPPLYPPGRIJKLDGWYS — DRAKOVSCPAGGYSSUDVA 672

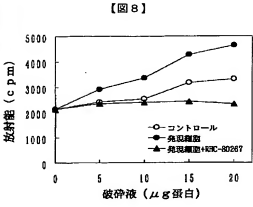
【図2】



【図6】







## フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7	識別記号	FI	テーマコード(参考)
A 6 1 K 48/00		A 6 1 P 1/08	4B065
A 6 1 P 1/04		3/00	4 C O 8 4
1/08		3/04	4 C O 8 5
3/00		9/10	4 C O 8 7
3/04		9/12	4 H O 4 5
9/10		11/06	
9/12		17/02	
11/06		17/06	
17/02		19/02	
17/06		19/08	
19/02		25/16	
19/08		25/18	
25/16		25/22	
25/18		25/24	
25/22		25/28	
25/24		25/32	
25/28		25/36	
25/32		29/00	
25/36			1 0 1
29/00		35/00	
	101	37/06	
35/00		43/00	111
37/06		CO7K 16/40	
43/00	111	C 1 2 N 1/15	
CO7K 16/40		1/19	
C 1 2 N 1/15		1/21	
1/19		9/20	
1/21		C 1 2 P 21/02	С
5/10		C 1 2 Q 1/02	
9/20		1/44	
C 1 2 P 21/02		1/68	Α
C 1 2 Q 1/02		GO1N 33/15	Z
1/44		33/50	Z
1/68		33/53	D
G O 1 N 33/15		C 1 2 N 15/00	ZNAA
33/50		5/00	В
33/53			С
		A 6 1 K 37/54	

Fターム(参考) 2G045 AA25 AA29 AA40 BB03 BB20 CB17 DA12 DA13 DA14 DA36 DA77 FB01 FB02 FB03 4B024 AA01 AA08 AA10 BA11 CA04 CA05 CA06 CA09 DA01 DA02 DA05 DA11 DA12 EA04 FA10 GA11 GA18 GA19 HA03 HA08 HA12 HA14 4B050 CC01 CC04 DD11 LL01 4B063 QA01 QA12 QA17 QA18 QQ20 QQ22 QQ44 QR08 QR12 QR14 QR32 QR33 QR41 QR42 QR55 QR58 QR59 QR62 QR66 QR69 QR77 QR80 QR82 QS12 QS25 QS34 QS36 QS39 QX02 QX07 4B064 AG01 CA01 CA19 CB30 CC24 DA01 4B065 AA01X AA57X AA72X AA88X AA90X AA93Y AB01 AC14 BA01 CA31 CA44 4C084 AA02 AA06 AA07 AA13 BA01 BA08 BA22 CA18 CA53 DC22 NA14 ZA08 ZA12 ZA15 ZA18 ZA36 ZA42 ZA59 ZA66 ZA70 ZA71 ZA89 ZA96 ZB08 ZB11 ZB15 ZB26 ZC20 ZC39 4C085 AA13 AA14 BB11 CC02 CC04 CC05 CC07 CC08 CC21 CC31 DD23 DD62 DD63 EE01 4C087 AA01 AA02 AA03 BC83 CA12 NA14 ZA08 ZA12 ZA15 ZA18 ZA36 ZA42 ZA59 ZA66 ZA70 ZA71 ZA89 ZA96 ZB08 ZB11 ZB15 ZB26 ZC20 ZC39 4H045 AA10 AA11 AA20 AA30 BA10

> CA45 DA75 DA86 EA21 EA22 EA23 EA28 FA72 FA74